# 世界知的所有権機関 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類7

C07D 215/22, 239/96, 401/12, 403/12, A61P 35/00, A61K 31/47, 31/4725, 31/496, 31/517, 31/5355 (11) 国際公開番号

WO00/43366

(43) 国際公開日

2000年7月27日(27.07.00)

(21) 国際出願番号 · (22) 国際出願日

PCT/JP00/00255

A1

2000年1月20日(20.01.00)

(74) 代理人 佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号 富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

(30) 優先権データ

特願平11/14858 特願平11/26691 特願平11/142493 特願平11/253624 1999年1月22日(22.01.99) 1999年2月3日(03.02.99) 1999年5月21日(21.05.99) 1999年9月7日(07.09.99)

11

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 麒麟麥福株式会社 (KIRIN BEER KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒104-8288 東京都中央区新川二丁目10番1号 Tokyo,(JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 久保和生(KUBO, Kazuo)[JP/JP]

〒370-0852 群馬県高崎市中居町4-17-9 キリン中居寮207号室 Gumma, (JP)

藤原康成(FUJIWARA, Yasunari)[JP/JP] 〒370-1202 群馬県高崎市宮原町12-210 Gumma, (JP)

磯江敏幸(ISOE, Toshiyuki)[JP/JP] 〒370-1206 群馬県高崎市台新田町330-28 Gumma, (JP) IP (8
IP C.
IP GI
IP LI
IP NI

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 胶州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

FP04-0096 -00WO-XX 04.7.13

(54) Title: QUINOLINE DERIVATIVES AND QUINAZOLINE DERIVATIVES

SEARCH REPORT

(54)発明の名称 キノリン誘導体およびキナリゾン誘導体

$$R^{5}$$
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{10}$ 

(57) Abstract

Compounds having an antitumor activity and causing no morphological change in cells. Compounds of general formula (I), pharmaceutically acceptable salts of them and solvates thereof, and medicinal compositions containing the same. In formula (I), X and Z represent each CH or N; R<sup>1,3</sup> represent each H, optionally substituted alkoxy, etc.; R<sup>4</sup> represents H; R<sup>2,4</sup> represent each H, halogeno, alkyl, alkoyl, alkylthio, nitro or amino, provided that all of R<sup>2,4</sup> do not represent H simultaneously; R<sup>2</sup> and R<sup>10</sup> represent each H, alkyl or alkylcarbonyl, and R<sup>11</sup> represents alkyl, alkenyl, alkynyl or aralkyl.

# (57)要約

本発明は抗腫瘍活性を有しかつ細胞形態変化を生じさせない化合物の提供をその目的とする。式(I)の化合物およびその薬学上許容される塩および溶媒和物並びにこの化合物を含む医薬組成物が開示される。

$$R^{5}$$
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{10}$ 
 $R^{11}$ 
 $R^{11}$ 

(XおよびZはCHまたはNを表し、R"はH、置換アルコキシ、非置換アルコキシ等を表し、R'はHを表し、R"はH、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、ニトロまたはアミノを表すが、R"が総てHを表すことはなく、R'およびR"はH、アルキル、アルキルカルボニルを表し、R"はアルキル、アルケニル、アルキニルまたはアラルキルを表す)

rene	基づいて公開される国際は					-> 6	C400 - 1 (10 - 3 114 TK)
AE	アラブ首長国連邦	DM	ドミニカ アルジェリア エストニア スペイン フィンランド	ΚZ	カザフスタン	RU	ロシア
AG	アンティグア・バーブーダ	DZ	アルジェリア	LC	セントルシア	SD	スーダン
ĀL	アルバニア	EE	エストニア	LI	リヒテンシュタイン	SE	スウェーデン
AM	アルメニア	ĒŠ	スペイン	1 1	<b>ユリ・ランカ</b>	SG	シンガポール
ΑT	オーストリア	FΙ	フィンランド	LR	リベリア レソト リトアニア ルクセンブルグ ラトヴィア	SI	ロングン スクタンデーデン スク・カリーボール スロックラ・レオー シエラが エー ファーゴー インタープー インター インター インター インター インター インター インター インタ
ΑÜ	オーストラリア			LS	レソト	SK	スロヴァキア
ΑZ	アゼルバイジャン	GA	ガボン	LT	リトアニア	SL	シエラ・レオネ
BA	ボズニア・ヘルツェコピナ	GB	英国	LU	ルクセンブルグ	5 N	セネガル
RR	バルバドス	GD	グレナダ	LV	ラトヴィア	SZ	スワジランド
ΒĔ	ベルギー	ĞĒ	ノガス が国 サンプ グルーダ グルーナン ブルナン	MA	モロッコ	TD	チャード
ŘF	ブルギナ・ファソ	GH	ガーナ	МC	モナコ	TG	トーゴー
B F B G	ブルガリア	GM	カノヒノ	MD	モルドヴァ	TJ	タジキスタン
Βĭ	ベナン	GN	ギニア	MG	マダガスカル	TM TR TT TZ	
B J B R	<b>プラジル</b>	GR	ギリシャ	MK	マケドニア旧ユーゴスラヴィア	TR	トルコ
Β̈́Υ	ベラルーン	GW	ギニア・ビサオ		共和国	TT	トリニダッド・トバゴ
ĈĀ		HR	クロアチア ハンガリー	МL	マリ	ΤZ	タンザニア
CF	中央アフリカ	нu	ハンガリー	MN	モンゴル	UA UG US	ウクライナ
ČĠ	コンゴー	ΙD	インドネシア	МR	モーリタニア	υG	ウガンダ
ĊН	スイス	ΙE	アイルランド	MW	マラウイ	บร	米国
ĊΪ	コートジボアール	I L	イスラエル	МX	メキシコ	UZ	ウズベキスタン
СМ	カメルーン	IN	インドネシア アイルランド イスラエル インド	ΜZ	モザンビーク	VΝ	ウズベキスタン ヴェトナム
CN	中国	15	<b>アイスフンド</b>	NE	ニジェール	YU	ユーゴースラヴィア
CR	コスタ・リカ	1 T	イタリア	NL	オランダ	ZA	南アフリカ共和国
čΰ		J P K E	日本	ИО	ノールウェー	zw	南アフリカ共和国 ジンパブエ
ČΫ	キプロス	ŘΕ	ケニア	NZ	ニュー・ジーランド ポーランド		
čż	チェッコ	KG	キルギスタン	PL	ポーランド		
ĎĒ	ドイツ	ΚP	北朝鮮	PT	ポルトガル		
55	デンマーク	КR	韓国	ŔO	ルーマニア		

#### 明 細 書

# キノリン誘導体およびキナゾリン誘導体

#### 発明の背景

### 発明の分野

本発明は、抗腫瘍効果を有するキノリン誘導体およびキナゾリン誘導体に関し、 更に詳細には、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性 動脈硬化症、カポジ肉腫等の疾患の治療に有効なキノリン誘導体およびキナゾリ ン誘導体に関する。

#### 背景技術

WO97/17329号公報には、抗腫瘍効果を有するキノリン誘導体およびキナゾリン誘導体が記載されている。しかし、WO97/17329号公報には、本発明による化合物はもちろんのこと、細胞形態変化への影響は開示されていない。

#### 発明の概要

本発明者らは、キノリン誘導体およびキナゾリン誘導体の一群が、抗腫瘍効果を有するのみならず、細胞形態への影響が小さいことを見い出した。細胞形態の巨大化作用は組織障害誘発作用とも捉えられる。

本発明は、抗腫瘍活性を有しかつ細胞形態への影響が小さい化合物の提供をその目的とする。

本発明による化合物は、下記式 (I) の化合物、またはそれらの薬学上許容される塩もしくは溶媒和物である。

#### (上記式中、

Xおよび2は、それぞれ、CHまたはNを表し、

R'、R'、およびR'は、同一または異なっていてもよく、水素原子、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、C<sub>14</sub>アルケニル基、C<sub>14</sub>アルキニル基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、このC<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、C<sub>14</sub>アルケニル基およびC<sub>14</sub>アルキニル基は、ハロゲン原子、水酸基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、C<sub>14</sub>アルコキシカルボニル基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、それぞれ、C<sub>11</sub>アルキル基(このC<sub>11</sub>アルキル基は水酸基またはC<sub>11</sub>アルコキシ基により置換されていてもよい)により置換されていてもよい)、基R"R"N-C (=O)-O-(R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子またはC<sub>11</sub>アルキル基(このアルキル基は水酸基またはC<sub>11</sub>アルコキシ基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、C<sub>11</sub>アルキル基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"-(S)m-(R"は、C<sub>11</sub>アルキル基により置換されていてもよいの和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表し、mは0または1を表す)により置換されていてもよく。

R'は、水素原子を表し、

R'、R'、R'およびR'は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、Ciaアルキル基、Ciaアルコキシ基、Ciaアルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、R'、R'、R'およびR'総てが水素原子を表すことはなく、

R'およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、C...アルキル基、またはC...アルキルカルボニル基を表し、C...アルキル基またはC...アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、C...アルコキシ基、アミノ基(アミ

ノ基は $C_{11}$ アルコキシ基により置換されていてもよい $C_{11}$ アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の $3\sim7$ 員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R"は、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)、またはR"- ( $C_{14}$ ) n- (nは0~4の整数を表し、R"は飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表わし、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の3~7員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

本発明による化合物は、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、ア テローム性動脈硬化症、カポジ肉腫、固形癌等の治療に有用である。

#### 発明の具体的説明

#### 化合物

本明細書において、基または基の一部としての「C14アルキル」および「C14アルコキシ」という語は、基が直鎖または分枝鎖の炭素数1~6、好ましくは1~4、のアルキル基およびアルコキシ基を意味する。

本明細書において、基または基の一部としての「C.4アルケニル」および「C,4アルキニル」という語は、基が直鎖または分枝鎖の炭素数2~6、好ましくは2~4、のアルケニル基およびアルキニル基を意味する。

 $C_{14}$ アルキルの例としては、メチル、エチル、n - プロピル、イソプロピル、n - ブチル、i - ブチル、s - ブチル、t - ブチル、n - ペンチル、n - ヘキシルが挙げられる。

 $C_{14}$ アルコキシの例としては、メトキシ、エトキシ、n - プロポキシ、i - プレポキシ、n - プトキシ、i - プトキシ、s - プトキシ、t - プトキシが挙げられる。

C<sub>14</sub>アルケニルの例としては、アリル基、プテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基が挙げられる。

PCT/JP00/00255

C<sub>14</sub>アルキニルの例としては、2-プロピニル基、ブチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基が挙げられる。

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子を意味する。

飽和または不飽和の  $3\sim7$  員炭素環または複素環は、好ましくは、 $5\sim7$  員、 更に好ましくは、5または6 員、の飽和または不飽和の炭素環または複素環であることができる。

飽和または不飽和の3~7員炭素環式基の例としては、フェニル基、シクロヘプチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基が挙げられる。

飽和または不飽和の3~7員複素環は、酸素原子、窒素原子、および硫黄原子から選択される異種原子を一個以上含む。ここで、異種原子とは、酸素原子、窒素原子、および硫黄原子を意味する。飽和または不飽和の3~7員複素環式基の例としては、ピリジル基、ピペリジノ基、ピペラジノ基、モルホリノ基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、ピロリジニル基、ピラゾリル基が挙げられる。

R"およびR"が表すことがある飽和または不飽和の複素環式基は他の飽和または不飽和の複素環と縮合して二環を形成していてもよく、この様な縮合環式基としては、ナフチル基、インダニル基、キノリル基、キナゾリニル基が挙げられる。 R'は、好ましくは、水素原子を表す。

R'およびR'は、好ましくは、置換されていてもよい $C_{14}$ アルコキシ基を表す。 R'、R'およびR'が表すことができる $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルコキシ基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、基R''-(S)m-により置換されていてもよい。

R"が表すことができる炭素環式基および複素環式基は、好ましくは、飽和または不飽和の5または6員炭素環式基または複素環式基を表す。炭素環式基は、より好ましくは、1~4個の窒素原子を含む飽和または不飽和の5員複素環式基、あるいは窒素原子および酸素原子から選択される1~2個の異種原子を含む飽和または不飽和の6員複素環式基(好ましくは、ピリジル)を表す。6員複素環式基を構成する異種原子は、

より具体的には、1個の窒素原子および1個の酸素原子であるか、あるいは1または2個の窒素原子であることができる。

mが0のとき-(S)m-は結合を表す。

R'、R'およびR'が表すことができる置換された $C_{L}$ アルコキシ基は、好ましくは、基R''- ( $CH_{L}$ ) p-O- (R''は、ハロゲン原子、水酸基、 $C_{L}$ アルコキシ基、 $C_{L}$ アルコキシ基、 $C_{L}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{L}$ のアミノ基の1 または2 の水素原子は、それぞれ、 $C_{L}$ アルキル基( $C_{L}$ アルキル基は水酸基または $C_{L}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)により置換されていてもよい)、基R'' R''N-C (=O) -O- (R''およびR''は式 (I) で定義された内容と同義である)、または基R''- (S) m- (R''は式 (I) で定義された内容と同義である)を表し、Pは1 ~ 6 、好ましくは1 ~ 4 、より好ましくは1 または2 、特に1 、の整数を表す)を表す。

式(I)の化合物の好ましい群としては、

R'が水素原子を表し、R'およびR'が非置換Cuアルコキシ基(好ましくはメトキシ基)を表す化合物、

R'が水素原子を表し、R'が置換されたCuアルコキシ基(好ましくは基R"-(CH<sub>2</sub>) p-O-)を表し、R'が非置換Cuアルコキシ基(好ましくはメトキシ基)を表す化合物、

R'が水素原子を表し、R'が非置換C...アルコキシ基(好ましくはメトキシ基)を表し、R'が置換されたC...アルコキシ基(好ましくは基R"- (CH.) p-O-) を表す化合物、

が挙げられる。

式(I)の化合物の好ましい群としては、

R'、R'、R'およびR'の少なくとも1つがハロゲン原子(好ましくは、塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

R'、R'、R'およびR'の少なくとも1つがCuアルキル基を表す化合物、

R'、R'、R'およびR'のうち 2つがメチル基を表し、残りの 2 つが水素原子を表す化合物、

R'、R'、R'およびR'の少なくとも1つが二トロ基、アミノ基、Cuアルコキ

シ基、またはCiiアルキルチオ基を表す化合物、

R'、R'およびR'が水素原子を表し、R'がハロゲン原子(更に好ましくは塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

R'およびR'がC...アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表し、R'およびR'が水素原子を表す化合物、

R'およびR'が水素原子を表し、R'およびR'がC」アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表す化合物、

R'、R'およびR'が水素原子を表し、R'がCuアルキル基、Cuアルコキシ基、Cuアルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表す化合物、が挙げられる。

R'およびR"において、置換基としての飽和または不飽和の3~7員炭素環式 基または複素環式基は、好ましくは、飽和または不飽和の5または6員炭素環式 基または複素環式基を表す。

R'およびR"は、好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、メトキシメチル基、ホルミル基、アセチル基、ベンジル基、またはフェネチル基を表す。

式(I)の化合物の好ましい群としては、

R'、R'およびR"が水素原子を表す化合物、および

R'が水素原子を表し、R'およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す化合物

が挙げられる。

R"が表すことができる基R"- (CH<sub>2</sub>) n-において、nは好ましくは0~2の整数、更に好ましくは、0または1を表す。R"の好ましい例としては、置換されていてもよい飽和または不飽和の6員炭素環式基(更に好ましくは、フェニル基)および置換されていてもよい飽和または不飽和の6員複素環式基(更に好ましくは、ピリジル基)が挙げられる。6員複素環式基を構成する異種原子は、より具体的には、1個の窒素原子からなるか、あるいは1個の窒素原子と1個の酸素原子とからなることができる。

式(1)の化合物の好ましい群としては、XがNまたはCHを表し、ZがCH

を表す化合物が挙げられる。

式 (I) の化合物の好ましい群としては、更に、式 (I a) の化合物が挙げられる。

#### (上記式中、

Xは、CHまたはNを表し、

R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、非置換 $C_{14}$ アルコキシ基または基R"- ( $CH_1$ ) p-O- (R"は、ハロゲン原子、水酸基、 $C_{14}$ アルコキシ基、 $C_{14}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{14}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{14}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{14}$ アルキル基は水酸基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)により置換されていてもよい)、基R"R"N-C (=O) -O- (R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子または $C_{14}$ アルキル基( $C_{14}$ アルキル基( $C_{14}$ アルキル基( $C_{14}$ アルキル基)を表す)、または基R"- ( $C_{14}$ アルキル基により置換されていてもよい)を表す)、または基 $C_{14}$ アルキル基により置換されていてもよい的和または不飽和の $C_{14}$ 7ルキル基により置換されていてもよい的和または不飽和の $C_{14}$ 7ルキル基により置換されていてもよい的和または不飽和の $C_{14}$ 7ルキル基により置換されていてもよい的和または不飽和の $C_{14}$ 7、 $C_{14}$ 1、 $C_{14}$ 2、 $C_{14}$ 3 を表し、 $C_{14}$ 3 を表し、 $C_{14}$ 4 を表す)を表し、 $C_{14}$ 4 を表す)を表し、 $C_{14}$ 4 を表す)を表し、

R"、R"、R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、Ciiアルキル基、Ciiアルコキシ基、Ciiアルキルチオ基、 ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、R"、R"、R"およびR"総てが水素原子を表すことはなく、

R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、C<sub>14</sub>アルキル基、またはC<sub>14</sub>アルキルカルボニル基を表し、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>14</sub>アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルコキシ基、アミノ基(アミ

ノ基はC<sub>11</sub>アルコキシ基により置換されていてもよいC<sub>11</sub>アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R"は、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)またはR" – ( $C_{14}$ ) q – (q は 0 ~ 4 の整数を表し、R"は飽和または不飽和の 6 員炭素環式基または複素環式基を表し、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の 5 または 6 員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

R"およびR"は、いずれも非置換C14アルコキシ基(好ましくはメトキシ基) を表すことができる。

R"およびR"は、いずれか一方が非置換C₁4アルコキシ基(好ましくはメトキシ基)を表し、他方が基R"-(CH<sub>2</sub>)p-O-を表すことができる。

基R"-(CH:)p-O-において、pは好ましくは $1\sim4$ 、より好ましくは1または2、特に好ましくは1、を表す。

式(Ia)の化合物の好ましい群としては、

R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つがハロゲン原子(好ましくは、塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つがC"アルキル基を表す化合物、

R"、R"、R"およびR"のうち2つがメチル基を表し、残りの2つが水素原子を表す化合物、

R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つがニトロ基、アミノ基、Ciiアルコキシ基、またはCiiアルキルチオ基を表す化合物、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、R"がハロゲン原子(更に好ましくは塩素原子またはフッ素原子)を表す化合物、

R"およびR"がC」アルキル基(更に好ましくはメチル基)を表し、R"およびR"が水素原子を表す化合物、

R"およびR"が水素原子を表し、R"およびR"がC」アルキル基(更に 好ましくはメチル基)を表す化合物、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、R"がC<sub>11</sub>アルキル基、C<sub>11</sub>アルコキシ基、C<sub>11</sub>アルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表す化合物、が挙げられる。

式(Ia)の化合物の好ましい群としては、R"およびR"が水素原子を表す化合物が挙げられる。

式(Ia)の化合物の好ましい群としては、また、R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す化合物が挙げられる。

R"が表すことができるR"- (CH,) q-において、qは好ましくは0~2 の整数、更に好ましくは、0または1を表す。R"の好ましい例としては、置換されていてもよいフェニル基および置換されていてもよい飽和または不飽和の6 員複素環式基(更に好ましくは、ピリジル基)が挙げられる。6員複素環式基を構成する異種原子は、より具体的には、1個の窒素原子からなるか、あるいは1個の窒素原子と1個の酸素原子とからなることができる。R"が表すことがある飽和または不飽和の6員炭素環式基または複素環式基は、好ましくは、他の飽和または不飽和の6員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい。

式(Ia)の化合物の好ましい群としては、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換C11アルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」アルキル基、C」アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルケニル基、C<sub>14</sub>アルキニル基(C<sub>14</sub>アルキル 基、C<sub>14</sub>アルケニル基およびC<sub>14</sub>アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子また はC<sub>14</sub>アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(qは0 または1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>14</sub>アル コキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル - 10 -

基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換Cuアルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R\*がハロゲン原子、Ciiアルキル基、Ciiアルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アル 出来または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換Cuアルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」。アルキル基、C」、アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"が水素原子を表し、

R"が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{24}$ アルケニル基、 $C_{24}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{24}$ アルケニル基および $C_{24}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換Cuアルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH,) p-O-を表し、好ましくは、R"が非置換Cuアルコキシ基を表し、

- 11 -

R"が基R"- (CH,) p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」アルキル基、C」アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、Ciaアルキル基、Ciaアルケニル基、Ciaアルキニル基(Ciaアルキル基、Ciaアルケニル基およびCiaアルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子またはCiaアルコキシ基により置換されていてもよい)または一(CHi)q-R"(qは0または1の整数を表し、R"はハロゲン原子、Ciaアルキル基またはCiaアルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換Cuアルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH,) p-O-を表し、好ましくは、R"が非置換Cuアルコキシ基を表し、R"が基R"-(CH,) p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」アルキル基、C」アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換 $C_{11}$ アルコキシ基を表し、他方が基R"  $-(CH_1)$  p-O-を表し、好ましくは、R"が非置換 $C_{11}$ アルコキシ基を表し、R"が基R"- $(CH_2)$  p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R\*がハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、または二トロ基を表し、

R"が水素原子を表し、

R"が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキニル基は、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または-( $CH_{1}$ )q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物、

XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換Ciaアルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH<sub>2</sub>) p-O-を表し、好ましくは、R"が非置換Ciaアルコキシ基を表し、 R"が基R"- (CH<sub>2</sub>) p-O-を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"およびR"がハロゲン原子、C<sub>11</sub>アルキル基、C<sub>11</sub>アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキニル基基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または- ( $C_{14}$ ) q-R" (q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す化合物

が挙げられる。

本発明による化合物の好ましい例としては、実施例  $1\sim186$  に記載の化合物が挙げられる。

本発明による化合物の好ましい例としては、また、下記の化合物が挙げられる。

 $N - \{2 - \rho - \mu - 4 - \mu \}$  (6,  $7 - \Im y$  チルー  $4 - \mu + \mu$  リコル) オキシ]フェニル $\} - N' - 4 \gamma \pi + \mu$  ア・カンア、

 $N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、$ 

 $N-(4-(6-(ベンジルオキシ)-7-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、$ 

 $N-(2-\rho - 4-4-(7-\beta + 5) - 4-4+\gamma - 4-$ 

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1-イミダソリル) エトキシ<math>[2-4-4-4+1]$  オキシ[2-4-4+1] オキシ[2-4-4+1] オキシ[2-4-4+1]

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(4-メチルピペラジノ)}$  エトキシ[2-4-++)プリニル[3-4] オキシ[2-4-++)プェニル[-1] エトキシ[2-4-++)プェニル[-1]

 $N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(ジメチルアミノ) エトキシ]-4-キナゾリニル} オキシ]フェニル]-<math>N'-$ エチルウレア、

WO 00/43366

 $N-[2-DDD-4-({6-X}++)-7-[3-(1H-1, 2, 3-K)]$ リアゾール-1-イル)プロボキシ]-4-キナゾリニル[3-(1H-1, 2, 3-K)]-[3-(1H-1, 2, 3-K)]-

N-[2-0-1-4-((6-3)++2)-7-[2-(1H-1-4)+3]ル) エトキシ[-4-++1]リニル[-1] オキシ[-1] オキシ[-1] アニル[-1] アデルウレア、

 $N-[2-000-4-({6-3}++)-7-[2-(1H-1, 2, 3-+)]$ リアゾール-1-1イル) エトキシ[-4-+ナゾリニル[-1] オキシ[-1] オキシ[-1] アプチルウレア、

 $N-[2-DDD-4-({6-X}+キシ-7-[3-(1H-1, 2, 3-k])]$ リアゾール-1-イル)プロポキシ]-4-キナゾリニル]オキシ)フェニル]-[N'-ブチルウレア、

 $N-[2-DDD-4-({6-X}++b-7-[2-(4-X+)+2+b+b-7-[2-(4-X+)+2+b+b-7-[2-(4-X+)+2+b+b-7-2+b+b-7-2+b+b-7-2-5-2+b-7-2-5-2-b-7$ 

 $N \div (2 - D \Box \Box - 4 - \{ [6 - \mathsf{X} + \exists b - 7 - (2 - \exists u + \exists u) / \exists u + \exists u +$ 

 $N - (2 - D - 1 - 4 - \{[6 - x + 2 - 7 - (3 - 2 + 2 + 2) - 4 - 2 + 2 + 2 \}\}$ 

 $N-[2-DDD-4-({6-X}++)-7-[2-(ジメチルアミノ)]$  エトキシ]-4-+ナゾリニル} オキシ]フェニル]-N'-ブチルウレア、および

51. N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)

PCT/JP00/00255 WO 00/43366

- 15 -

- -4-キノリル] オキシ] フェニル) N  $^{'}$  (2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- 62. N- (2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキ シ] フェニル} -N' -プロピルウレア、
- $76. N-\{2-000-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オ$ キシ|フェニル | - N' - エチルウレア、
- 117. N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オ キシ]フェニル}-N'-メチルウレア、
- 119. N- (2-クロロ-4- ([6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロボ キシ)-4-キナゾリニル]オキシ]フェニル)-N'-プロピルウレア、
- 135. N- (2-クロロ-4- {[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノプロ ポキシ) - 4 - キナゾリニル|オキシ| フェニル) - N' - プロピルウレア、
- 142. N- (2-クロロ-4- {[6-メトキシ-7-(3-ビリジルメトキ シ) -4-キノリル|オキシ} フェニル) - N' - プロピルウレア、
- 143. N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(4-ビリジルメトキ
- シ) -4-キノリル|オキシ} フェニル) -N'-プロピルウレア、
- 144. N- (2-クロロ-4- {[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエト キシ) -4-キノリル|オキシ} フェニル) -N' -プロピルウレア、
- 145. N-[2-DDD-4-(6-1)+2-7-4] [2-(1H-1, 2,
- 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ|-4-キノリル] オキシ)フェニル|-N'ープロピルウレア、
- 146. N-[2-クロロ-4-(7-{[2-(1H-1-イミダゾリル)エト キシ]-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ)フェニル]-N'-プロビルウレ ア、
- 148. N-[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-{[2-(4-メチルピペ ラジノ) エトキシ] -4-キノリル} オキシ) フェニル] -N' -プロピルウレ ア、
- 149. N- (2-クロロ-4- {[7- (2-ヒドロキシエトキシ) -6-メ トキシ-4-キノリル]オキシ)フェニル)-N'-プロピルウレア、

PCT/JP00/00255 WO 00/43366

- 16 -

- 151. N-(2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロ ポキシ) - 4 - キノリル|オキシ) フェニル) - N' - プロピルウレア、
- 152. N-[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-{[3-(4-メチルピペ ラジノ) プロポキシ]-4-キノリル) オキシ) フェニル]-N'-プロピルウレ ア、
- 153. N-[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-([3-(1H-1, 2. 3-トリアゾールー1-イル) プロポキシ]-4-キノリル) オキシ) フェニル] -N'-プロピルウレア、
- チル) アミノ|プロポキシ} - 6 - メトキシ-4 - キノリル) オキシ|フェニル} -N'-プロピルウレア、
- 159.  $N \{2 \rho \Box \Box 4 [(6 \lambda) + 2 7 \{[5 (1H 1), 2, 4 4]\}\}$ 3-トリアゾール-1-イル)ペンチル]オキシ)-4-キノリル)オキシ]フェ ニル}-N'-プロピルウレア、
- 160. N-[2-クロロ-4-(7-{[4-(1H-1-イミダゾリル)プト キシ]-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレ ア、
- 162. N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエト キシ) - 4 - キナゾリニル|オキシ} フェニル) - N' - (2, 4 - ジフルオロ フェニル) ウレア、
- 163. N-(2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロ ポキシ) -4-キナゾリニル]オキシ} フェニル) - N' - (2, 4 - ジフルオ ロフェニル) ウレア、
- 164. N-[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-{[3-(4-メチルピペ ラジノ)プロポキシ]-4-キナゾリニル}オキシ)フェニル]-N'-(2, 4 ージフルオロフェニル)。ウレア、
- チル) アミノ|プロポキシ| -6-メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニ

- 168. N-  $(2-\rho 4-4-4 \{[6-\lambda + + 2-7 (3-\lambda + 1)/2 3-\lambda + 2-\lambda 4-\lambda 4-\lambda$
- 169.  $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[6-メトキシ-7-(3-ピリジルメトキシ)-4-キノリ<math>\dot{\mu}$ ]オキシ} フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- 184. N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノプロポ キシ)-4-キナゾリニル]オキシ}フェニル)-N'-メチルウレア
- 185. N-(2-クロロー4-{[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノプロポキシ)-4-キナゾリニル]オキシ}フェニル)-N'-エチルウレア、および186. N-(2-クロロー4-{[6-メトキシ-7-(4-ピリジルメトキシ)-4-キノリル]オキシ}フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア。

本発明による化合物の非常に好ましい例としては、下記の化合物が挙げられる. \_\_

- 62.  $N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}-N$  ープロピルウレア、
- 142. N-(2-クロロ-4- [[6-メトキシ-7-(3-ピリジルメトキ
- シ) -4-キノリル]オキシ} フェニル) N プロビルウレア、および
- 169. N-(2-クロロ-4- $\{[6-x++2-7-(3-2)] + (3-2) +$
- シ) -4-+/ 5ルja +ン) ノエニル) -N (2, 4-) ノルオロノエニル) ウレア。

本発明による化合物はその薬学上許容される塩とすることができる。好ましい例としてはナトリウム塩、カリウム塩またはカルシウム塩のようなアルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩、フッ化水素酸塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩のようなハロゲン化水素酸塩、硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩

WO 00/43366 PCT/JP00/00255

- 18 -

などの無機酸塩、メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩のような低級アルキルスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 p - トルエンスルホン酸塩のようなアリールスルホン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩、酢酸、リンゴ酸、乳酸、アスコルビン酸のような有機酸塩、およびグリシン塩、フェニルアラニン塩、グルタミン酸塩、アスパラギン酸塩のようなアミノ酸塩などが挙げられる。

本発明による化合物は、また、溶媒和物 (例えば、水和物) とすることができる。

#### 化合物の製造

本発明の化合物は、例えば、スキーム1およびスキーム2にしたがって製造できる。

# スキーム1

本発明による化合物の合成に必要な出発物質は市販されているか、または常法によって製造できる。例えば、4-クロロキノリン誘導体は、Org. Synth. Col. Vol. 3, 272 (1955)、Acta Chim. Hung, 112, 241 (1983)またはWO98/47873に記載されるような慣用手段によって合成することができる。また、4-クロロキナゾリン誘導体は、J. Am. Chem. Soc., 68, 1299 (1946)、J. Am. Chem. Soc., 68, 1305 (1946)に記載されるような慣用手段によって合成することができる。

あるいは、4-クロロキナゾリン誘導体は、まず、(1) 安息香酸エステルをホルムアミドと反応させてキナゾロン誘導体を得(製造例34参照)、次いで(2)トルエンまたはスルホランを溶媒として使用してオキシ塩化リンの存在下4-キナゾロン誘導体を加熱する(製造例35および36参照)ことにより製造できる。キナゾロン誘導体は安息香酸エステル、ナトリウムメトキシド、ホルムアミド、およびDMFやメタノールのような溶媒の存在下で合成するのが一般的である。

- (1) においては安息香酸エステルとホルムアルデヒドのみの存在下で反応が進行するため、使用原料が少ない点で有利である。4-キナゾロン誘導体のハロゲン化反応はキナゾロン誘導体とオキシ塩化リンとを加熱することにより実施するのが一般的である。この場合、キナゾリン誘導体の反応性がよいために溶媒の影響でキナゾリン誘導体が原料に戻ってしまい、反応が完結しないことが多かった。
- (2) においてはトルエンまたはスルホランの存在下で反応が完結するため、収量増加の点から有利である。

次に適当な溶媒中または無溶媒中において、ニトロフェノールに対し4-クロロキノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を作用させ、4-(ニトロフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を合成した後、適当な溶媒(例えばN,N-ジメチルホルムアミド)中、触媒(例えば水酸化パラジウム-炭素、パラジウム-炭素)の存在下、水素雰囲気下において撹拌すると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体が得られる。あるいはまた、アミノフェノールに対し塩基(例えば水素化ナトリウム)の存在下、4-クロロキノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体が得られる。

あるいは、4 - (アミノフェノキシ) キノリン誘導体あるいは相当するキナソリン誘導体は、アミノフェノールを水酸化ナトリウム水溶液に溶解し、有機溶媒に溶解した4-クロロキナゾリン誘導体あるいは相当するキナソリン誘導体と相間移動触媒存在下、または触媒なしで2層系反応させることによって製造できる(製造例37および38参照)。この反応では未反応のフェノール等および4-クロロキナゾリンの分解物は水層に残り、生成した目的物は有機層にあり、得られた有機層は目的物しか存在しないため後処理が簡便である点で有利である。また、副生成物であるN-アルキルアミノフェノキシーキナゾリンを抑制することが出来る点でも有利である。

- 22 -

得られた4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナソリン誘導体を塩基の存在下、酸クロリドあるいは酸無水物と反応させ、次いで、水素化リチウムアルミニウム等により還元することにより、R'に置換基を導入することができる(工程1A)。

あるいは、得られた4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体をアルデヒドあるいはケトンと反応させ、イミン形成後にシアノ水素化ホウ素ナトリウム等により還元することにより、R'に置換基を導入することもできる(工程1B)。

R'に置換基が導入された誘導体を、公知の方法にしたがってイソシアナート 誘導体(O=C=N-R")と作用させ(工程 2)、塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下適当なアルキル化剤( $R^{10}$ Hal)を作用させる(工程 3)ことにより式(I)の化合物を製造できる。

R'およびR"は、また、R'および/またはR"が水素原子であるウレア誘導体に塩基(例えば、水素化ナトリウム)存在下、適当なアルキル化剤(R'Hal、R"Hal)を作用させることによっても導入できる(工程5および7)。

R'および/またはR"が水素原子であるウレア誘導体は、スキーム 1 において得られた 4 - (アミノフェノキシ) キノリン誘導体あるいは相当するキナゾリン誘導体に、公知の方法に従ってイソシアナート誘導体を作用させるか、あるいは塩基 (例えば、トリエチルアミン) の存在下トリホスゲン添加後に適当なアルキルアミン (R"NH $_2$ 、R"R"NH) を反応させることにより製造できる (工程 4 および 6)。

キノリン環の7位に特定の置換基を有する誘導体は、例えば、スキーム3に従って製造できる。

スキーム 3

市販の4'ーヒドロキシアセトフェノン誘導体に対し適当な置換基(例えば、ベンジル基)を作用させ、水酸基を保護した後、ニトロ化剤(例えば硝酸-酢酸)を作用させることによりニトロ基を導入できる。

次に、ニトロ基を還元しアミノ基とした後、塩基の存在下、半酸エステルを作用させてキノロン環を形成させ、次いで塩素化剤(例えばオキシ塩化リン)を作用させることにより4-クロロキノリン誘導体を製造できる。

アミノフェノールに対し塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下、得られた4-クロロキノリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ)キノリン 誘導体を得ることができる。

得られた誘導体に公知の方法に従いイソシアナート誘導体(O=C=N-R")を作用させるか、あるいはトリホスゲン処理後に芳香族アミンまたはアルキルアミン(R"NH,)を作用させることによりウレア部分を合成できる。

次いで、キノリン環上の7位の水酸基の保護基(PG)を除去し、塩基の存在下ハロゲン化アルキル(R"Hal、R"はR"がアルコキシ基であるときのアルキル部分を表す)を作用させることにより、あるいはアルコール誘導体(R"OH)を公知の方法(例えば、光延反応)により作用させることにより、キノリン環の7位にアルコキシ基を有する本願の化合物を製造できる。

置換反応に用いるハロゲン化アルキルは市販されているか、あるいはJ.Am.Che m.Soc..1945,67,736等に記載の方法に従って製造できる。

置換反応に用いるアルコール誘導体は市販されているか、あるいはJ.Antibiot.(1 993),46(1),177、Ann.Pharm.Fr.1977,35,503等に記載の方法に従って製造できる。

キノリン環の6位に特定の置換基を有する誘導体は、出発物質として3'-ヒ ドロキシアセトフェノン誘導体を用い、スキーム3に従って製造できる。

キナゾリン環の7位に特定の置換基を有する誘導体は、スキーム4に従って製造できる。

2-アミノー安息香酸エステル誘導体は、J.Med.Chem.1977,20,146等に記載の 方法に従って合成した2-ニトロー安息香酸誘導体を塩基(例えば、炭酸カリウム)の存在下、例えばジメチル硫酸によりエステル化した後、ニトロ基を例えば 鉄/酢酸により還元することにより製造できる。

次に得られた化合物を塩基の存在下ホルムアミドと作用させることにより4-キナゾロン環を形成させ、次いで塩素化剤(例えばオキシ塩化リン)を作用させることにより4-クロロキナゾリン誘導体を製造できる。

アミノフェノール誘導体に対し塩基(例えば、水素化ナトリウム)の存在下、 得られた4-クロロキナゾリン誘導体を作用させると4-(アミノフェノキシ) キナゾリン誘導体を得ること ができる。

公知の方法に従い得られた誘導体にイソシアナート誘導体(O=C=N-R")を作用させるか、あるいはトリホスケン処理後に芳香族アミンまたはアルキルアミン(R"NH」)を作用させることによりウレア部分を合成できる。

次いで、キナゾリン環上の7位の水酸基の保護基(PG)を除去し、塩基の存在下ハロゲン化アルキル(R"Hal、R"はR"がアルコキシ基であるときのアルキル部分を表す)を作用させることにより、あるいはアルコール誘導体(R"OH)を公知の方法(例えば、光延反応)により作用させることにより、キナゾリン環の7位にアルコキシ基を有する本願の化合物を製造できる。

置換反応に用いるハロゲン化アルキルおよびアルコール誘導体は市販されているか、あるいはスキーム3の説明に記載の文献に従って製造できる。

キナゾリン環の6位に特定の置換基を有する誘導体は、出発物質として3-ヒ ドロキシベンズアルデヒド誘導体を用い、スキーム4に従って製造できる。

#### 化合物の用途/医薬組成物

本発明による化合物は、インビボにおいて腫瘍増殖抑制作用を有する(薬理試験例4参照)。

本発明による化合物は、また、インビトロにおいて血管内皮細胞をVEGF(V ascular endothelial growth factor)で刺激したときに起こるMAPK(mitogen-acti vated protein kinase)の活性化を阻害する(薬理試験例1および2参照)。血管内皮細胞をVEGFで刺激すると受容体下流のシグナル伝達系によりMAPKが活

性化され、リン酸化されたMAPKの上昇が認められる (Abedi,H. and Zachary, I., J.Biol.Chem., 272, 15442-15451(1997))。 MAPKの活性化は血管新生における血管内皮細胞の増殖に重要な役割を担うことが知られている (Merenmies, J. et al., Cell Growth & Differ., 83-10(1997);Ferrara, N. and Davis-Smyth, T., Endocr. Rev., 18, 4-25(1997))。 従って本発明による化合物は血管新生抑制作用を有する。

病態部位における血管新生は、主として、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移と深く結びついている(Forkman, J. Nature Med. 1: 27-31(1995); Bicknell, R., Harris, A. L. Curr. Opin. Oncol. 8: 60-65(1996))。従って、本発明による化合物は、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移の治療に用いることができる。

本発明による化合物は、細胞形態へ与える影響が小さい(薬理試験例3参照)。 従って、本発明による化合物は、生体に投与した場合、安全性に非常に優れている。

本発明によれば、本発明による化合物を含む医薬組成物が提供される。本発明による医薬組成物は腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移の治療に用いることができる。

本発明によれば、また、本発明による化合物を、薬学上許容される担体と共に ほ乳類に投与することを含んでなる、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、 乾癬、アテローム性動脈硬化症、およびカポジ肉腫からなる群から選択される疾 患の治療法が提供される。

本発明による化合物は、経口および非経口(例えば、静脈内投与、筋肉内投与、 皮下投与、直腸投与、経皮投与)のいずれかの投与経路で、ヒトおよびヒト以外 の動物に投与することができる。従って、本発明による化合物を有効成分とする 医薬組成物は、投与経路に応じた適当な剤型に処方される。

具体的には、経口剤としては、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤などが挙げられ、非経口剤としては、注射剤、坐剤、テープ剤、軟膏剤などが挙げられる。

これらの各種製剤は、通常用いられている賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、 着色剤、希釈剤などを用いて常法により製造することができる。

賦形剤としては、例えば乳糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ソルビット、結晶 セルロースなどが、崩壊剤としては例えばデンプン、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン末、炭酸カルシウム、クエン酸カルシウム、デキストリンなどが、結合剤 としては例えばジメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ボリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが、滑沢剤としては、例えば タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール、硬化植物油などがそれぞれ挙げられる。

また、上記注射剤は、必要により緩衝剤、pH調整剤、安定化剤、等張化剤、 保存剤などを添加して製造することができる。

本発明による医薬組成物中、本発明による化合物の含有量は、その剤型に応じて異なるが、通常全組成物中0.5~50重量%、好ましくは、1~20重量%である。

投与量は患者の年齢、体重、性別、疾患の相違、症状の程度などを考慮して、個々の場合に応じて適宜決定されるが、例えば $0.1\sim100$ mg/kg、好ましくは $1\sim50$ mg/kgの範囲であり、これを1日1回または数回に分けて投与する。

本発明による化合物は他の医薬と組み合わせて投与することができる。投与は、同時に、あるいは経時的にすることができる。例えば、対象疾患が悪性腫瘍の場合、本発明による化合物を標的となる血管の血管内皮細胞に作用させることにより腫瘍を退縮させ、次いで、抗ガン剤を投与することにより腫瘍を効果的に消滅させることができる。抗ガン剤の種類や投与間隔等はガンの種類や患者の状態等に依存して決定できる。悪性腫瘍以外の疾患も同様に治療できる。

本発明によれば、更にまた、本発明による化合物を標的血管の血管内皮細胞と接触させることを含んでなる、標的血管の血管新生を阻害する方法が提供される。標的血管としては、疾患の原因となる組織(例えば、腫瘍組織、網膜症組織、関節リウマチ組織)への栄養補給に関与する血管が挙げられる。本発明による化合

物と血管内皮細胞との接触は、例えば、全身投与(静脈内投与、経口投与等)、局所投与(経皮投与、関節内投与等)、キャリアーを用いる薬物ターゲティング(リポソーム、リピッドマイクロスフェアー、高分子化医薬等)により実施できる。

#### 実施例

以下本発明を下記例により説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

<u>製造例1:2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]ア</u> ニリン

ジメチルスルホキシド(10ml)に水素化ナトリウム(60w%、0.72g)を加え、50℃で30分提拌後室温にし、4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩(1.61g)を加え室温で10分提拌した。次に4-クロロ-6,7-ジメトキシキノリン(1.00g)を加え100℃で一晩提拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え、析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を0.89g、収率60%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 4. 05 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 08 (s, 2H), 6. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 93-6. 96 (m, 1H), 7. 15 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 48 (d, J=5. 1Hz, 1H)

製造例2:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメ チルアニリン

ジメチルスルホキシド (10ml) に水素化ナトリウム (60w%、0.72g) を加え、50℃で30分 提換後室温にし、4ーアミノー2、3ージメチルフェノール塩酸塩 (1.55g) を加え室温で10分 提換した。次に4ークロロー6、7ージメトキシキノリン (1.00g) を加え100℃で一晩 提換した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して

得られた残さにメタノールを加え、析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を 0.94g、収率65%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 2.07$  (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 3.62 (s, 2H), 4.05 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 6.25 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.64 (d, J=8.5Hz, 1H), 6.83 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.42 (s, 1H), 7.64 (s, 1H), 8.42 (d, J=5.4Hz, 1H)

製造例3:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメ チルアニリン

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.36g)を加え、50で30分攪拌後室温にし、4-アミノー2, 5-ジメチルフェノール(1.23g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロー6, 7-ジメトキシキノリン(1.00g)を加え100で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を得た。

製造例4:3,5-ジクロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]アニリン

ジメチルスルホキシド(10m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.36g)を加え、50%730分機拌後室温にし、4-7ミノ-2, 6-ジクロロフェノール(1.59g)を加え室温で10分機拌した。次に4-クロロ-6, 7-ジメトキシキノリン(1.00g)を加え100%7で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.35g、収率22%で得た。 H-NMR(CDC1, 400MHz): 63.84(s,2H), 4.05

(s, 3H), 4.08(s, 3H), 6.28(d, J=5.4Hz, 1H), 6.

74 (s, 2H), 7. 43 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 8. 48 (d, J=5, 4Hz, 1H)

<u>製造例5:4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-二トロア</u> ニリン

ジメチルスルホキシド(15m1)に水素化ナトリウム(60w%、0.54g)を加え、70%730分攪拌後室温にし、4-7ミノ-3-ニトロフェノール(2.07g)を加え室温で10分攪拌した。次に4-クロロ-6、7-ジメトキシキノリン(1.50g)を加え100%74時間攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.53g、収率23%76

製造例 6:1-[2-アミノ-4-(ペンジルオキシ)-5-メトキシフェニル] -1-エタノン

 $1-(4-\text{L} + \text{L} - 3-\text{J} + \text{L} + \text{L} - 2-\text{J} - 1-\text{L} - \text{L} - 2-\text{J} - 2-\text{L} - 2-\text{$ 

精製し、表題の化合物を24.95g、収率77% (3ステップ) で得た。
'H-NMR (CDCl, 400MHz): δ2.51 (s, 3H), 3.84 (s, 3H), 5.14 (s, 2H), 6.12 (s, 2H), 7.15-7.62 (m, 7H)

<u>製造例7:7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-1,4-ジヒドロ-4-キ</u> ノリノン

1-[2-アミノ-4-(ベンジルオキシ)-5-メトキシフェニル]-1-エタノン(24.95g)をテトラヒドロフラン(450ml)に溶解し、ナトリウムメトキシド(24.87g)を加え室温で1時間攪拌後、ぎ酸エチルエステル(37.07ml)を加え室温で2時間攪拌後、水(150ml)を加え1晩攪拌した。0℃にて濃硫酸を加え<math>pH4にし、水を加えクロロホルム抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を17.16g、収率66%で得た。「H-NMR(DMSO-d,400MHz): $\delta$ 3.84(s,3H),5.19(s,2H),5.97(d,J=7.1Hz,1H),7.09(s,1H),7.28-7.51(m,6H),7.78(d,J=7.3Hz,1H),11.50-11.75(br,1H)

#### 製造例8:7-(ベンジルオキシ)-4-クロロー6-メトキシキノリン

7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-1, 4-ジヒドロ-4-キノリノン (17.16g) にオキシ塩化リン(14.19ml)を加え、加熱還流を 1時間した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さをクロロホルムに溶解し、水酸化ナトリウム水溶液を加えアルカリ性にし、クロロホルム抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(10/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.82g、収率21%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): 64.06 (s, 3H),5.32 (s, 2H),7.30-7.55 (m, 8H),8.56 (d, J=4.9Hz, 1H) 製造例9:4-{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキ

#### 

ジメチルスルホキシド(25m1)に水素化ナトリウム(60w%、1.17g)を加え、60%730分攪拌後室温にした。次に4-7ミノ-2, 5-ジメチルフェノール(4.00g)を加え室温で10分攪拌後、7-(ペンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン(4.36g)を加えた。22時間攪拌後反応液に水を加えクロロホルム抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え懸濁液とした。析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を3.04g、収率52%74た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ2. 05 (s, 3H), 2. 16 (s, 3H), 3. 58 (s, 2H), 4. 06 (s, 3H), 5. 32 (s, 2H), 6. 28 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 61 (s, 1H), 6. 81 (s, 1H), 7. 28-7. 42 (m, 3H), 7. 44 (s, 1H), 7. 49-7. 54 (m, 2H), 7. 63 (s, 1H), 8. 39 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 401 (M'+1)

製造例10:N-(4-([7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ]-2、5-ジメチルフェニル)-N'-(2、4-ジフルオロフェニル)ウレア

 $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}-2,5-ジメチルアニリン(300mg)をクロロホルム(5ml)に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート(200<math>\mu$ l)を加え、70℃にて1晩提拌した。反応液を、クロロホルム/アセトン(75/25)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を368mg、収率88%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 17 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 5. 33 (s, 2H), 6. 29 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 42 (s, 1H), 6. 76-6. 93 (m, 3H), 6. 70 (s, 3H), 7. 30-7. 54 (m, 7H), 7. 60 (s, 1H), 8. 04-8. 12 (m, 1H), 8. 44 (d, J=5. 4Hz, 1H)

製造例  $11:N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア$ 

 $4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2$ 、5-ジメチルアニリン(300mg)をクロロホルム(5m1)に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート(0.24m1)を加え、<math>70℃にて1晩攪拌した。反応液を、クロロホルム/アセトン(75/25)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を365mg、収率89%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ2.17 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 5.33 (s, 2H), 6.26 (s, 3H), 6.29 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.86-7.06 (m, 4H), 7.12 (s, 1H), 7.30-7.41 (m, 3H), 7.46 (s, 1H), 7.50-7.56 (m, 3H), 7.61 (s, 1H), 8.11-8.16 (m, 1H), 8.43 (d, J=5.4Hz, 1H)

製造例12:4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オ キシ}-2-クロロアニリン

 $^{1}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 4.05 (s, 3H), 4.08 (s, 2H) 5.32 (s, 2H), 6.42 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.84 (d, J=8.5Hz, 1H), 6.93 (dd, J=2.4Hz, 8.1Hz, 1H), 7.14 (d, J=2.4Hz, 1H), 7.29-7.42 (m, 3H),

- 36 -

7. 44 (s, 1H), 7. 49-7. 53 (m, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 45 (d. J=5. 3Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 497 (M'+1)

製造例13:N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア

 $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}-2$ -クロロアニリン (260mg) をクロロホルム (10m1) に溶解した後、2, 4-ジフルオロフェニルイソシアナート <math>(198mg) を加え室温で2時間攪拌した。反応液をクロロホルム/アセトン (10/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を337mg、収率94%で得た。 'H-NMR (CDC1, 400MHz): 64.04 (s, 3H), 5.32 (s, 2H), 6.49 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.86-6.96 (m, 3H), 7.10-7.17 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 1H), 7.28-7.41 (m, 3H), 7.45-7.53 (m, 4H), 7.96-8.04 (m, 1H), 8.27 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 562, 564 (M'+1)

 $N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ)-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(215mg)を、ジメチルホルムアミド(11m1)に溶解し、パラジウム炭素(215mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。反応液に酢酸エチル(30m1)を加え、セライト濾過した。溶媒を減圧下留去し、表題の化合物を174mg、収率96%で得た。$ 

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$ 3. 94 (s, 3H), 6. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 01-7. 11 (m, 1H), 7. 18 -7. 36 (m, 3H), 7. 44-7. 52 (m, 2H), 7. 95 (s, 1H),

- 37 -

7. 98-8. 13 (m, 1H), 8. 23 (d, J=9. 5Hz, 1H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 81 (s, 1H), 9. 31 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 472 (M+1)

製造例15:4-{|7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル|オ キシ}-2,3-ジメチルアニリン

ジメチルスルホキシド (6 m l) に水素化ナトリウム (6 0 w t %、0.32g) を加え、室温で30分間攪拌した後、4-アミノ-2, 3-ジメチルフェノール (1.10g) を加え室温で10分間攪拌した。次に7-(ペンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン (1.20g) を加え110℃で6時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (6/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を0.78g、収率49%で得た。 
'H-NMR (DMSO-d, 400MHz) δ1.87 (s, 3H), 1.96 (s, 3H), 3.97 (s, 3H), 4.78 (s, 2H), 5.23 (s, 2H), 6.12 (d, J=5.3Hz, 1H), 6.54 (d, J=8.4Hz, 1H), 6.69 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.27-7.51 (m, 7H), 8.

製造例 $16:N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ<math>\}-2$ 、3-ジメチルフェニル)-N'-(2、4-ジフルオロフェニル)ウレア

31 (d. J = 5. 3 Hz, 1 H)

 $4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}-2$ 、3-ジメチルアニリン(260mg)をN,Nージメチルホルムアミド(5m1)に溶解した後、2、4ージフルオロフェニルイソシアナート(121mg)を加えて室温で一晩反応した。メタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、メタノール洗浄、濾取し、表題の化合物を219mg、収率61%で得た。 <math>H-NMR(DMSO-d,400MHz)  $\delta$ 1.99(s,3H),2.17(s,3H),3.90(s,3H),5.24(s,2H),6.18(d,J=5.1Hz,1H),6.95-6.98(m,2H),7.25-7.63(m.

- 38 -

9H), 8. 05-8. 08 (m, 1H), 8. 34-8. 36 (m, 2H), 8. 79 (s, 1H)

製造例17:7-(ベンジルオキシ)-4-(3-フルオロー4-ニトロフェノキシ)-6-メトキシキノリン

クロロベンゼン (3 m1) に7 - (ベンジルオキシ) - 4 - クロロー6 - メトキシキノリン(300 mg)、3 - フルオロー4 - ニトロフェノール(785 mg)を溶解し、130℃で5時間提拌した。反応液にクロロホルム、水酸化ナトリウム水溶液を加え1時間提拌した。反応液をクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/酢酸エチル (1/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を197 mg、収率47%で得た。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz) δ3.83 (s, 3H), 5.25 (s, 2H), 6.91 (d, J=5.1Hz, 1H), 7.29-7.50 (m, 9H), 8.18-8.23 (m, 1H), 8.56 (d, J=5.1Hz, 1H) 製造例18:4-(4-アミノ-3-フルオロフェニキシ) -6-メトキシ-7-キノリノール

7-(ベンジルオキシ)-4-(3-フルオロ-4-二トロフェノキシ)-6 - メトキシキノリン  $(190\,\mathrm{mg})$  をN, N-ジメチルホルムアミド  $(5\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン  $(1\,\mathrm{m}\,1)$  に溶解し、水酸化パラジウム  $(40\,\mathrm{mg})$  を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (20/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を $75\,\mathrm{mg}$ 、収率56%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>4</sub>, 400MHz)  $\delta$  3. 87 (s, 3H), 5. 11 (s, 2H), 6. 29 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77-6. 80 (m, 2H), 6. 93-6. 99 (m, 1H), 7. 19 (s, 1H), 7. 40 (s, 1H), 8. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 10. 03 (s, 1H)

製造例 $19:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{2-フルオロ-4$ - [(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ] フェニル ウレア4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)-6-メトキシ-7-キノリノ ール (70 mg) をクロロホルム (1.5 ml)、N, Nージメチルホルムアミド (1 ml) に溶解した後、2,4ージフルオロフェニルイソシアナート (43 mg) を加えて室温で3時間反応した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (20/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。  $^{1}$ HーNMR (DMSO-d,400MHz)  $\delta$ 3.94 (s,3H),6.47 (d,J=5.1Hz,1H),7.04-7.10 (m,2H),7.28-7.34 (m,2H),7.47 (s,1H),8.05-8.15 (m,2H),8.30 (s,1H),8.43 (d,J=5.1Hz,1H),8.97-9.03 (m.2H),10.10 (s,1H)

#### 製造例20:4ークロロー6ーメトキシー7ーキノリノール

 $7-(ペンジルオキシ)-4-クロロ-6-メトキシキノリン (100 mg)、チオアニソール (300 <math>\mu$  l)、メタンスルホン酸 (25  $\mu$  l)をトリフルオロメタンスルホン酸 (1 m l) に溶解し30分間室温で攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水酸化ナトリウム水溶液を加え中性にし、ヘキサンを加え懸濁液とした。結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を53 mg、収率75%で得た。  $^{1}$ H-NMR (DMSO-ds, 400 MHz):  $\delta$ 3.98 (s, 3 H), 7.3 (s, 1 H), 7.36 (s, 1 H), 7.47 (d, J=4.9 Hz, 1 H), 8.54 (d, J=4.9 Hz, 1 H), 10.37 (br, 1 H) 製造例 21:4-クロロー6-メトキシー7-(2-メトキシエトキシ)キノリン

4-クロロ-6-メトキシ-7-キノリノール(50mg)、炭酸カリウム(40mg)、ヨウ化テトラ-n-ブチルアンモニウム(9mg)、2-ブロモエチルメチルエーテル(40mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)に溶解し70℃で1晩攪拌した。滅圧下溶媒を留去し、得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン/ジクロロメタン(6/2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を47mg、収率74%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): 63.49 (s, 3H), 3.88-3.90 (m, 2H), 4.04 (s, 3H), 4.32-4.35 (m, 2H), 7.35 (d, J=4.9Hz, 1H), 7.40 (s, 1H), 7.43 (s, 1H), 8.57 (d, J=4.9Hz, 1H)

<u>製造例22:2-クロロ-4-{[(6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)</u> -4-キノリル|オキシ} アニリン

ジメチルスルホキシド (2m1) に水素化ナトリウム (60w%, 153mg) を加え、60で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩 (343mg) を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド (2m1) に溶解した4-クロロ-6-メトキシ-7- (2-メトキシエトキシ) キノリン (254mg) を加え110でで一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (7/3) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$  3. 49 (s, 3H), 3. 89 -3. 91 (m, 2H), 4. 02 (s, 3H), 4. 09 (s, 2H), 4. 33 -4. 35 (m, 2H), 6. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 93-6. 96 (m, 1H), 7. 15 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H)

製造例23:2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ] アニリン

ジメチルスルホキシド (40ml) に水素化ナトリウム (60w%、5.80g) を加え、60℃で30分 提择後室温にした。次に4ーアミノー3ークロロフェノール塩酸塩 (13.05g) を加え室温で10分 提择後、J. Am. Chem. Soc., 68, 1299 (1946)、J. Am. Chem. Soc., 68, 1305 (1946) などに記載されるような慣用手段によって合成したクロロキナゾリン誘導体である、4ークロロー6,7ージメトキシキナゾリン (8.

14g)を加えた。110℃で30分提拌した後、反応液に水を加えクロロホルム抽出した。次いで、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さにメタノールを加え懸濁液とした。析出した結晶を吸引ろ取し、表題の化合物を9.13g、収率76%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 4$ . 05-4. 08 (m, 8H), 6. 85 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 00 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 21 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 32 (s, 1H). 7. 52 (s, 1H), 8. 64 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 332 (M'+1)

#### 製造例24:N-ベンジル-N-(2,4-ジフルオロフェニル)アミン

2, 4-ジフルオロアニリン(2.37ml)、ベンズアルデヒド(2.36ml) を溶解したメタノール(46ml)に硫酸マグネシウム(5.59g)と少量の酢酸を加え、室温で45分間攪拌した。氷冷下水素化ホウ素ナトリウム(2.64g)を加え、室温で1時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、水、酢酸エチルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン(30/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.04g、収率60%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 4$ . 34 (s, 2H), 6. 56 -6. 82 (m. 3H), 7. 25-7. 38 (m. 5H)

製造例25:メチル 4-(ペンジルオキシ)-5-メトキシ-2-ニトロベン ゾエート

市販のメチルバニレート(50g)、炭酸カリウム(76g)をN, N-ジメチルホルムアミド(200ml)に溶解し、臭化ベンジル(33ml)を10分かけて滴下し、室温で一晩攪拌した。水を200ml加え、酢酸エチルで抽出後、さらに有機相に飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機相に硫酸ナトリウムを加え乾燥した。次に、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥すると白色の固体を68g得た。続いて、氷冷下で酢酸10

0mlおよび硝酸200mlを加え、8時間攪拌後に水を加えた。得られた固体をろ取し、水で十分洗浄し真空ポンプで乾燥させ表題の化合物を74g得た。収率93%。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): 3. 90 (s, 3H), 3. 98 (s, 3 H), 5. 21 (s, 2H), 7. 08 (s, 1H), 7. 31-7. 45 (m, 5 H), 7. 51 (s, 1H)

製造例26:7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-3,4-ジヒドロ-4-キナゾリノン

室温下でメチル 4ー(ベンジルオキシ)-5ーメトキシー2ーニトロベンゾエート(15.0g)を酢酸(200ml)に溶解後、鉄(粉末)(13.2g)を加え、90度まで昇温し1時間攪拌した。得られた灰色の固体をセライトろ過し、酢酸で洗浄した。母液に濃塩酸を加えた後、溶媒を減圧溜去すると固体が析出した。得られた固体をろ取し、酢酸エチル、エーテルで洗浄し、真空ポンプで乾燥した。続いて、得られた固体にクロロホルム、メタノールを加えけん濁させた後、10%水酸化ナトリウム水溶液を加え溶解した。さらにクロロホルムで抽出し、水で洗浄した後、有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、次に、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥し、メチル 2ーアミノー4ー(ベンジルオキシ)-5ーメトキシベンゾエートの粗精製物を9.5 g得た。収率70%。

得られたメチル 2-Tミノー4-(ベンジルオキシ) -5-メトキシベンゾエート(650 mg)をN、N-ジメチルホルムアミド(15 m 1)、メタノール(3 m 1)に溶解し、ホルムアミド(0. 46 m 1)、ナトリウムメトキシド(373 mg)を加え、100 度まで昇温し、一晩攪拌した。室温まで冷却後水を10 ml加えた。1 M塩酸水で反応液を中和すると固体が析出した。固体をろ取し、水、エーテルで洗浄後真空ポンプで乾燥し、表題の化合物を566 mg 得た。収率 87%。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz): 3. 88 (s, 3H), 5. 25 (s, 2H), 7. 23 (s, 1H), 7. 33-7. 49 (m, 6H), 7. 97 (s, 1H), 12. 06 (br, 1H)

製造例27:7-(ベンジルオキシ)-4-クロロー6-メトキシキナゾリン

7 - (ベンジルオキシ) - 6 - メトキシ-3, 4 - ジヒドロ-4 - キナゾリノン(400mg)、ジイソプロピルエチルアミン(0.3ml)にオキシ塩化リン(515ml)を加え、20分間還流した。室温に冷却後、10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥し、表題の化合物を420mg得た。収率99%。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz): 4.08 (s, 3H), 5.34 (s, 2 H), 7.35-7.51 (m, 7H), 8.86 (s, 1H)

製造例28:メチル 5-(ベンジルオキシ)-4-メトキシ-2-ニトロベン ゾエート

市販のメチル 3-ヒドロキシー4-メトキシベンゾエート(10g)、炭酸カリウム(23g)をN,Nージメチルホルムアミド(50ml)に溶解し、臭化ベンジル(6.5ml)を10分かけて滴下し、室温で一晩攪拌した。水を200ml加え、酢酸エチルで抽出後、さらに有機相に飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。有機相に硫酸ナトリウムを加え乾燥した。次に、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥すると白色の固体を8.4g得た。続いて、得られた固体7.0gをフラスコに入れ、氷冷下で酢酸100mlおよび硝酸200mlを加え、8時間攪拌後に水を加えた。得られた固体をろ取し、水で十分洗浄し真空ポンプで乾燥させ表題の化合物を7.9g得た。収率96%。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz): 3.89 (s, 3H), 3.96 (s, 3H), 5.21 (s, 2H), 7.15 (s, 1H), 7.34-7.45 (m, 6H)

製造例29:6-(ベンジルオキシ)-7-メトキシ-3,4-ジヒドロ-4-キナゾリノン

室温下でメチル 5-(ペンジルオキシ)-4-メトキシ-2-ニトロペンゾエート(15.8g)を酢酸(200ml)に溶解後、鉄(粉末)(13.9g)を加え、90度まで昇温し1時間攪拌した。得られた灰色の固体をセライトろ過

し、酢酸で洗浄した。母液に濃塩酸を加えた後、溶媒を減圧溜去すると固体が析出した。得られた固体をろ取し、酢酸エチル、エーテルで洗浄し、真空ポンプで乾燥した。続いて、得られた固体にクロロホルム、メタノールを加えけん濁させた後、10%水酸化ナトリウム水溶液を加え溶解した。さらにクロロホルムで抽出し、水で洗浄した後、有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、次に、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥し、メチル 2-アミノー5-(ベンジルオキシ)-4-メトキシベンゾエートの粗精製物を10.4g得た。収率73%。

得られたメチル 2-アミノ-5-(ベンジルオキシ)-4-メトキシベンゾエート(5.0g)をN,N-ジメチルホルムアミド(150ml)、メタノール(30ml)に溶解し、ホルムアミド(3.5ml)、ナトリウムメトキシド(2.8g)を加え、100度まで昇温し、一晩攪拌した。室温まで冷却後水を10ml加えた。1M塩酸水で反応液を中和すると固体が析出した。固体をろ取し、水、エーテルで洗浄後真空ボンプで乾燥し、表題の化合物を3.7g得た。収率76%。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz): 3. 92 (s, 3H), 5. 21 (s, 2H), 7. 16 (s, 1H), 7. 33-7. 49 (m, 5H), 7. 55 (s, 1H), 7. 99 (s, 1H), 12. 06 (br, 1H)

製造例30:6-(ベンジルオキシ)-4-クロロ-7-メトキシキナゾリン

6-(ベンジルオキシ)-7-メトキシ-3,4-ジヒドロ-4-キナゾリノン(3.5g)、ジイソプロピルエチルアミン(11.5ml)にオキシ塩化リン(3.1ml)を加え、20分間還流した。室温に冷却後、10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、有機相をろ過後減圧下で溶媒を溜去し、得られた残査を真空ポンプで乾燥し、表題の化合物を2.9g得た。収率72%。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): 4. 07 (s, 3H), 5. 32 (s, 2H), 7. 35-7. 53 (m, 7H), 8. 86 (s, 1H)

製造例31:4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ}-2-クロロアニリン 7-(ベンジルオキシ)-4-クロロー6-メトキシキナゾリン(30.0g)とテトラブチルアンモニウムクロリド(13.9g)をアセトン(400ml)に溶解し室温で攪拌した。この溶液に20%水酸化ナトリウム水溶液(64ml)に溶解した4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩(36.0g)を添加した後、3時間加熱還流した。室温まで冷却し、クロロホルム、水を加えた後クロロホルムで抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。次に、硫酸ナトリウムを除去した後、溶媒を留去して得られた残渣をメタノールで洗浄して得られた固体を真空ポンプで減圧乾固したところ表題の化合物が36.6g得られた。収率90%。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$  3. 96 (s, 3H), 5. 34 (s, 2H), 6. 86 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 00 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 22 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 35-7. 54 (m, 7H), 8. 53 (s, 1H)

製造例32:N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾ リニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア

 $4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロアニリン(12.2g)を無水クロロホルムに溶解した後、トリエチルアミン(8.4ml)を添加し室温で攪拌した。次に無水クロロホルム(12ml)にトリホスゲン(4.5g)を溶解し混合液中に滴下した。室温で20分攪拌した後、<math>n-$ プロピルアミン(4.9ml)を加えた。室温でさらに1時間攪拌すると白色固体が析出した。この固体を適取しクロロホルムで洗浄すると表題の化合物が9.4g得られた。収率63%。

'H-NMR (DMSO-da, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 44-1. 50 (m, 2H), 3. 06-3. 09 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 5. 35 (s, 2H), 6. 97-7. 01 (m, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 37-7. 57 (m, 9H), 8. 20 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 55 (s, 1H) 製造例33: N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシー6-メトキシー4ーキナソリニル) オキシ] フェニル} -N' -プロピルウレア

 $N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア(42.2g)をトリフルオロ酢酸(200ml)に溶解した後、メタンスルホン酸(11.1ml)を添加し100℃で4時間攪拌した。室温まで戻しトリフルオロ酢酸を減圧留去した。残った混合物にクロロホルム、メタノールを加え、10%水酸化ナトリウム水溶液で3回抽出した。水相を濃塩酸で中和すると固体が析出した。得られた固体を水、メタノール、エーテルの順で洗浄し真空ポンプで減圧下乾燥すると表題の化合物20.7gが得られた。収率60%。$ 

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 42-1. 49 (m, 2H), 3. 06-3. 17 (m, 2H), 3. 84 (s, 3H), 6. 65 (s, 1H), 7. 03 (m, 1H), 7. 14 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 20 (s, 1H), 7. 35 (d, J=2. 7Hz, 1H), 8. 05 (s, 1H), 8. 14 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 8. 19 (s, 1H)

#### 製造例34:6、7-ジメトキシー4-キナゾロン

2-7ミノー3、4-9メトキシ安息香酸メチル(20.0g、94.8mm o1)にホルムアミド(150m1)を加えて、8.5時間160℃に加熱した。反応液を冷却後、ろ過し、得られた沈殿を水(100m1×2回)で洗浄した。 洗浄した沈殿を減圧下乾燥して目的物を17.85g、収率91.5%で得た。  $^{1}$ H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>、400MHz):54.01(s, 3H)、4.02(s, 3H)、7.14(s, 1H)、7.34(s, 1H)、7.61(s, 1H)、7.97(s, 1H)

### 製造例35:4-クロロー6,7-ジメトキシキナゾリン

6, 7-ジメトキシ-4-キナゾロン(50.1g、0.24mol)にスルホラン(250ml) およびオキシ塩化リン(250ml=412.5g、2.69mol)を加えて120℃で1時間攪拌した。室温まで冷却後、滅圧で過剰のオキシ塩化リンを留去し、残渣を氷水(1000ml)に注ぎクロロホルム(1000ml)を加えた。20%水酸化ナトリウムで水層のpHを6.5に調整し、有機層と水層を分液した。分液した有機層を水(1000ml×6回)で洗浄し

て、硫酸ナトリウムで乾燥した後、滅圧濃縮した。残渣にテトラヒドロフラン(470ml)を加え還流し、-5 $^{\circ}$  $^{\circ}$  $^{\circ}$ 0ml)を加え還流し、-5 $^{\circ}$  $^{\circ}$  $^{\circ}$ 0ml)を加え還流し、-5 $^{\circ}$  $^{\circ}$  $^{\circ}$ 0ml)を加え還流し、-5 $^{\circ}$  $^{\circ}$  $^{\circ}$ 0ml)を38.5g、収率71.4%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta 4$ . 09 (s, 3H), 4. 0 (s, 3H), 7. 14 (s, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 61 (s, 1H), 7. 97 (s, 1H)

#### 製造例36:4-クロロー6、7-ジメトキシキナゾリン

6, 7-ジメトキシ-4-キナゾロン(10.0g、48.5mmol)にトルエン(100ml) およびオキシ塩化リン(7.4g、48.6mmol)を加えて120℃で6、5時間攪拌した。室温まで冷却後、濾過し、トルエン(100ml、50ml)で洗浄して、乾燥し、目的物を11.5g、収率91%で得た。

製造例37:4-(4'-アミノ-3'-クロロ)-フェノキシ-6,7-ジメトキシキナゾリン

4ーアミノー3ークロロフェノール塩酸塩(14.6g、81mmol)に水酸化ナトリウム(8.5g、0.21mol)および水(90ml)を加え溶解させ、4ークロロー6、7ージメトキシキナゾリン(12g、53mmol)およびメチルエチルケトン(225ml)を加えて、2時間還流した。反応液を約50℃に冷却後、クロロホルム(500ml)および水(500ml)を加えて10分間攪拌した後、有機層と水層を分液した。分液した水層を更にクロロホルム(250ml)を加え、10分間攪拌した後、分液した。得られた有機層を減圧濃縮し、残渣を得た。残渣にメタノール(50ml)を加え30分間攪拌した後、濾過・乾燥して目的物を15.6g、収率85%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): δ3. 95 (s, 3H), 3. 9 7 (s, 3H), 5. 33 (s, 2H), 6. 85 (d, J=8. 8Hz, 1H), 6. 98 (dd, J=2. 8Hz, J=8. 8Hz, 1H), 7. 20 (d, J=2. 8Hz, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8. 53 (s, 1H)

製造例38:4-(4'-アミノ-3'-クロロ)-フェノキシ-6, 7-ジメ

#### トキシキナゾリン

4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩(1.3g、7.2mmol)に20%水酸化ナトリウム水溶液(3.5ml)および水(2ml)を加え溶解させ、4-クロロ-6,7-ジメトキシキナゾリン(0.8g、3.6mmol)、クロロホルム(6ml)およびテトラブチルアンモニウムブロミド(0.58g、1.8mmol)を加えて、2時間還流した。反応液を冷却後、クロロホルム(10ml)および水(10ml)を加えて10分間攪拌した後、有機層と水層を分液した。分液した水層を更にクロロホルム(10ml)を加え、10分間攪拌した後、分液した。得られた有機層を減圧濃縮し、残渣を得た。残渣にメタノール(2ml)を加え30分間攪拌した後、滤過・乾燥して目的物を1.0g、収率83%で得た。

実施例 $1: N-(2, 4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル}ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン (100mg)をトルエン(5.0ml)、トリエチルアミン(1.0ml)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(1.0ml)に溶解したトリホスゲン(103mg)を加えて3分間加熱還流した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(54mg)を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を123mg、収率80%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 4.02 (s, 3H), 4.03 (s, 3H), 4.47 (d, J=5.9Hz, 2H), 5.78-5.90 (m, 1H), 6.46 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.74-6.99 (m, 4H), 7.03-7.14 (m, 1H), 7.35-7.44 (m, 2H), 7.50 (s, 1H), 8.16 (t, J=9.0Hz, 1H), 8.47 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 483 (M')

実施例 $2: N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル<math>\} - N' - (2 - フルオロエチル) ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(10ml)、トリエチルアミン(0.5ml)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(1.0ml)に溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて5分間加熱還流した。次に塩酸2-フルオロエチルアミン(42mg)を加えて、さらに8時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を93mg、収率72%で得た。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$ 3. 40 (m, 1H), 3. 47 (m,1H), 3. 93 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 4. 42 (t, J=4. 9Hz, 1H), 4. 54 (t, J=4. 9Hz, 1H), 6. 51 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 88 (m, 1H), 7. 05 (m, 1H), 7. 28 (dd, J=2. 7Hz, J=11. 7Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 21 (m, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 404 (M'+1)

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2-iフルオロアニリン (100mg) をトルエン (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (104mg) を加えてリフラックスを 5分間した。次に 2-(7ミノメチル)

ピリジン( $40\mu$ l)を加え、加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1ml)、クロロホルム(2ml)を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム /メタノール(8/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、

表題の化合物を126mg、収率88%で得た。

H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 4$ . 07 (s. 3H), 4. 09 (s, 3H), 4. 61 (d, J=5. 4Hz, 2H), 6. 40-6. 50 (br, 1H), 6. 61 (d, J=5. 9Hz, 1H), 6. 92-7. 01 (m, 2H), 7. 21-7. 25 (m, 1H), 7. 36 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 68-7. 78 (m, 2H), 7. 75 (s, 1H), 8. 27-8. 34 (m, 1H), 8. 49 (d, J=6. 1Hz, 1H), 8. 55 (d, J=4. 1Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 448 (M')

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(100mg)をトルエン(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(104mg)を加え、加熱還流を5分間した。次にアリルアミン(22mg)を加えて、さらに加熱還流を4時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1ml)、クロロホルム(2ml)を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を125mg、収率98%で得た。「H-NMR(CDCl,400MHz): 63.91-3.96 (m,2H),4.06 (s,3H),4.09 (s,3H),5.14-5.20 (m,1H),5.26-5.33 (m,1H),5.58-5.66 (br,1H),5.86-5.98 (m,1H),6.56 (d,J=5.9Hz,1H),6.88-7.01 (m,2H),7.23 (s,1H),7.55 (s,1H),7.66 (s,1H),8.26-8.33 (m,1H),8.47 (d,J=5.9Hz,1H) 質量分析値(FD-MS,m/z):397 (M')

実施例 $5: N - \{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\} - N' - プロピルウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン

(100mg)をトルエン(10ml)、トリエチルアミン(2ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(104mg)を加えて5分間加熱還流した。次にプロピルアミン(29mg)を加え、40分間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した後、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89mg、収率71%で得た。

H-NMR (CDC!, 400MHz): 60.97 (t, J=7.6Hz, 3 H), 1.55-1.64 (m, 2H), 3.24-3.29 (m, 2H), 4.05 (s, 3H), 4.06 (s, 3H), 5.11 (t, J=5.4Hz, 1H), 6.51 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.74-6.76 (m, 1H), 6.51

91-6. 99 (m, 2H), 7. 48 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8.

18-8.23 (m, 1H), 8.49 (d, J=5.6Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 399 (M')

実施例 $6: N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル<math>\}-N'-(4-フルオロブチル) ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2-iフルオロアニリン (100mg) をトルエン (6ml)、トリエチルアミン (1.0ml) に加熱溶解した後、ジクロロメタン (1.0ml) に溶解したトリホスゲン (104mg) を加えて 5 分間加熱還流した。次に

4-フルオロブチルアミン塩酸塩(55mg)を加えて、さらに2時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を80mg、収率55%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 1. 66-1. 87 (m, 4H),

- 3. 33-3. 40 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H),
- 4. 44 (t, J = 5. 6Hz, 1H), 4. 56 (t, J = 5. 7Hz, 1H),
- 4. 90 (t, J = 5.7H, z, 1H), 6. 48-6.52 (m, 2H), 6.

93-7.02 (m, 2H), 7.42 (s, 1H), 7.51 (s, 1H), 8. 15 (t, J=8.9Hz, 1H), 8.50 (d, J=5.1Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z):431 (M\*)

実施例 $7:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル\}-N'-(2-プロピニル) ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン(150mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(2ml)に溶解し、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(156mg)を加えて10分間加熱環流した。次にプロバルギルアミン(53mg)を加えて、さらに30分間加熱環流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を164mg、収率87%で得た。「H-NMR(DMSO-d,400MHz) & 2.49-2.51(m,1H),3.90-3.95(m,8H),6.52(d,J=5.1Hz,1H),6.89-6.92(m,1H),7.04-7.06(m,1H),7.26-7.29(m,1H),7.39(s,1H),7.49(s,1H),8.16-8.20(m,1H),8.46-8.49(m,2H)

<u>実施例8:N-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フ</u>ルオロフェニル)-N'-エチルウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2-iフルオロアニリン  $(100\,\mathrm{mg})$  をトルエン  $(8\,\mathrm{m}\,\mathrm{I})$ 、トリエチルアミン  $(1.0\,\mathrm{m}\,\mathrm{I})$  に加熱溶解した後、トルエン  $(1.0\,\mathrm{m}\,\mathrm{I})$  に溶解したトリホスゲン  $(47\,\mathrm{mg})$  を加えて5分間加熱還流した。次に塩酸エチルアミン  $(60\,\mathrm{mg})$  を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を $70\,\mathrm{mg}$ 、収率53%で得た。  $^{1}$ 

- 53 -

H), 3. 34 (m,2H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 5. 64 (br, 1H), 6. 55 (d, J=5. 6Hz, 1H), 6. 89 (dd, J=2. 7Hz, J=11. 2Hz, 1H), 6. 97 (m, 1H), 7. 26 (br, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 8. 28 (t, J=9. 0Hz, 1H), 8. 47 (d, J=5. 6Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 386 (M'+1)

<u>実施例9:N-ブチル-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オ</u> キシ]-2-フルオロフェニル}ウレア

4-[(6.7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン (100mg) をトルエン (8ml)、トリエチルアミン (1.0ml) に加熱溶 解した後、トルエン (1.0ml) に溶解したトリホスゲン (47mg) を加え て5分間加熱還流した。次にプチルアミン(80mg)を加えて、さらに5時間 加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽 出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得 られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマ トグラフィーにより精製し、表題の化合物を117mg、収率81%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDC1:, 400MHz):  $\delta$ 0. 94 (t, J=7. 3Hz, 3 H), 1. 40 (m,2H), 1. 55 (m,2H), 3. 29 (dd, J=7. 1 Hz, J=12. 9Hz, 2H), 4. 06 (s, 3H), 4. 09 (s, 3H), 5. 72 (br, 1H), 6. 56 (d, J=5. 9Hz, 1H), 6. 88 (d d. J = 2.7 Hz, J = 11.2 Hz, 1H), 6.97 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7. 33 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 8. 30 (t, J=9. 0Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5. 9Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 414 (M'+1) 実施例10:N- (sec-ブチル) -N' - {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-

実施例 $10:N-(\sec-ブチル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ キノリル)オキシ $]-2-フルオロフェニル}ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロアニリン (100mg)、をクロロホルム (5ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (104mg) を加えて5分間

加熱還流した。次にsec-ブチルアミン( $48\mu$ 1)を加え、10分間加熱還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(8/2)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を17mg、収率89%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): 60.95 (t, J=7.6Hz, 3 H), 1. 18 (d, J=6.6Hz, 3 H), 1. 47-1. 55 (m, 2 H), 3. 79-3. 89 (m, 1 H), 4. 04 (s, 6 H), 5. 28 (d, J=8.1Hz, 1 H), 6. 48 (d, J=5.4Hz, 1 H), 6. 89-6. 98 (m, 2 H), 7. 08 (d, J=2.7Hz, 1 H), 7. 42 (s, 1 H), 7. 51 (s, 1 H), 8. 20-8. 24 (m, J=9.0Hz, 1 H), 8. 48 (d, J=5.4Hz, 1 H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 414 (M'+1)

実施例 $11:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-$ フルオロフェニル $\}-N'-イソプチルウレア$ 

 $4-[(6.7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロアニリン (100mg) をクロロホルム (5ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (104mg) を加えて5分間加熱還流した。次にイソブチルアミン (50<math>\mu$ l) を加え、10分間加熱還流した。 反応液をクロロホルム/アセトン (4/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。

H-NMR (CDC!, 400MHz):  $\delta0.94$  (d, J=6.6Hz, 6 H), 1. 77-1.84 (m, 1H), 3. 10-3.13 (m, 2H), 4. 0 3 (s, 3H), 4. 0 3 (s, 3H), 5. 58 (t, J=5.4Hz, 1H), 6. 47 (d, J=5.4Hz, H), 6. 88-6.97 (m, 2H), 7. 1 8 (s, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 8. 18-8.2 3 (m, 1H), 8. 48 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 414 (M'+1)

実施例 $12:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-$ フルオロフェニル $\}-N'-(1,2-ジメチルプロピル) ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iノリル)オキシ]-2-iフルオロアニリン (100mg)、をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (47mg) を加えて30分間室温で攪拌した。次に1,2-iジメチルプロピルアミン  $(55\mu1)$  を加え、10分間室温で攪拌した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89mg、収率65%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ0.93 (d, J=2.2Hz, 3 H), 0.95 (d, J=2.4Hz, 3H), 1.14 (d, J=6.8Hz, 3H), 1.72-1.80 (m, 1H), 3.76-3.84 (m, 1H), 4.04 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 4.91 (d, J=8.5Hz, 1H), 6.48 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.74 (d, J=2.9Hz, 1H), 6.91-6.98 (m, 2H), 7.42 (s, 1H), 7.51 (s, 1H), 8.18-8.23 (m, 1H), 8.49 (d, J=5.4Hz, 1H)

曾量分析値 (ESI-MS, m/z): 428 (M'+1)

# 実施例 $13:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)]$ オキシ] フェニルN' ープロビルウレア

2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]アニリン(100mg)をクロロホルム(7.5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(99mg)を加えて、加熱還流を5分間した。次にn-プロピルアミン(21mg)を加えて、さらに加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(8/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): 60.99 (t, J=7.3Hz, 3 H), 1.58-1.65 (m, 2H), 3.24-3.31 (m, 2H), 4.04 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 4.94 (t, J=5.9Hz, 1H), 6.48 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.77 (s, 1H), 7.11 (dd,

- 56 -

J = 2.7 Hz, 9.0 Hz, 1H), 7.21 (d, J = 2.7 Hz, 1H), 7.43 (s, 1H), 7.52 (s, 1H), 8.27 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 8.50 (d, J = 5.1 Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 415, 417 (M')

実施例 $14:N-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)]$ オキシ|フェニル $\}-N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル)$ ウレア

質量分析値(ESI-MS, m/z): 482, 484 (M'+1) 実施例15:N-(5-プロモ-6-メチル-2-ビリジル)-N'-[2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル)ウレア

2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノ-3-プロモ-2-メチルピリジン(208mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を155mg、収率77%

で得た。

"H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 2$ . 69 (s, 3H), 4. 06 (s, 6H), 6. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 56 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 14-7. 17 (m, 1H), 7. 30 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 7. 75 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 93 (s, 1H), 8. 49 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 52 (d, J=5. 4Hz, 1H), 11. 92 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 543, 545, 547 (M'+1) 実施例16:N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ|フェニル]-N'-(5-クロロ-2-ピリジル)ウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg) を加えて30分間室温で提拌した。次に2-アミノー5-クロロピリジン(143mg) を加え、2時間室温で提拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を148mg、収率82%で得た。「H-NMR(CDCl, 400MHz): 64.06(s, 3H), 4.06(s, 3H), 6.53(d, J=5.1Hz, 1H), 6.95(d, J=8.8Hz, 1H), 7.14-7.17(m, 1H), 7.31(d, J=2.7Hz, 1H), 7.44(s, 1H), 7.53(s, 1H), 7.64-7.67(m, 1H), 8.28(d, J=2.7Hz, 1H), 8.50-8.53(m, 2H), 8.92(s, 1H), 12.11(brs, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z) 485, 487, 489:(M'+1) 実施例17:N-(5-プロモ-2-ピリジル)-N'-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ|フェニル} ウレア

 $2-\rho$ ロロー4-[(6,7-i)メトキシー4-iリル)オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 529, 531, 533 (M'+1) 実施例  $18:N-\{2-DDD-4-\{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)$  オキシ|フェニル} - N' -  $\{(2-X)++(2-X)+(2-X)+(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)++(2-X)+(2-X)++(2-X)+(2-X$ 

 $2-\rho$ ロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]アニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)に溶解し、2-メトキシフェニルイソシアナート(54mg)を加えて60で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(6/4)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を111mg、収率77%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 3. 85 (s, 3H), 4.04 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 6.50 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.89 -6.93 (m, 1H), 6.98-7.03 (m, 1H), 7.05-7.10 (m, 1H), 7.14 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.23 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.35 (s, 1H), 7.36 (s, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.52 (s. 1H), 8.05-8.07 (m, 1H), 8.34 (d, 1=9.0Hz, 1H), 8.52 (d, 1=5.4Hz, 1H)

実施例19:N-(2-クロロ-4-[(6.7-ジメトキシ-4-キノリル)

### オキシ|フェニル| - N' - (2-メチルフェニル) ウレア

 $2- \rho$ ロロー4ー[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]アニリン(122mg)をクロロホルム(10ml)に溶解し、 $\underline{o}$ ートルイルイソシアナート(59mg)を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を59mg、収率34%で得た。

H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 38 (s, 3H), 4.04 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 6.22 (s, 1H), 6.47 (d, J=5.1Hz, 1H), 7.01 (s, 1H), 7.11-7.14 (m, 1H), 7.18 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.25-7.35 (m, 3H), 7.42 (s, 1H), 7.46 (d, J=6.8Hz, 1H), 7.50 (s, 1H), 8.37 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.50 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 464, 466 (M'+1)

## 

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 31 (s, 3H), 4. 06 (s, 6H), 6. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 76 (d, J=8. 3Hz, 1H), 7. 13-7. 16 (m, 1H), 7. 29 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 49-7. 52 (m, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 00 (s, 1H), 8. 14 (s, 1H), 8. 52 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 55 (d, J=9. 0Hz, 1H), 12. 57 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 465, 467 (M'+1) 実施例21:N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ!フェニル}-N'-(6-メチル-2-ピリジル)ウレア

 $2-\rho$ ロロー4-[(6、7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]アニリン(122mg)、をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノー2-ピコリン(120mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を73mg、収率42%で得た。

H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 2$ . 57 (s, 3H), 4.06 (s, 6H), 6.54 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.66 (d, J=8.1Hz, 1H), 6.83 (d, J=7.6Hz, 1H), 7.15-7.18 (m, 1H), 7.30 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.54-7.59 (m, 2H), 8.36 (s, 1H), 8.52 (d, J=5.1Hz, 1H), 8.57 (d, J=9.0Hz, 1H), 12.45 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 465, 467 (M\*+1)

実施例 $22:N-\{2-D-1-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オ$ キシ] フェニル $\}-N'-(4-メトキシフェニル)$  ウレア塩酸塩

 $2-\rho$ ロロー4ー[(6,7-3)メトキシー4ーキノリル) オキシ] アニリン(100mg) をクロロホルム(4m1) に溶解した後、4-メトキシフェニルイソシアナート( $60\mu$ 1) を加えて室温で一晩反応した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、N-2-クロロー4ー[(6,7-3)メトキシー4ーキノリル) オキシ] フェニルーN'-(4-メトキシフェニル) ウレアを90mg、収率67%で得た。これをメタノール4m1にけん濁し、塩酸ーメタノール溶液を加え室温で4時間攪拌後、溶媒を留去すると表題の化合物が得られた。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>4</sub>, 400MHz):  $\delta$  3. 73 (s, 3H), 4. 0 3 (s, 3H), 4. 05 (s,3H), 6. 90 (d, J=9. 3Hz, 2H),

6. 97 (d, J=6.6Hz, 1H), 7. 37-7. 41 (m, 3H), 7. 62 (s, 1H), 7. 67 (d, J=2.7Hz, 1H), 8. 39 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 49 (s, 1H), 8. 82 (d, J=6.6Hz, 1H), 9. 49 (s, 1H)

 $2-\rho$ ロロー4ー[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]アニリン(122mg)をクロロホルム(10ml)に溶解し、1ーナフチルイソシアナート(75mg)を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を適取し、表題の化合物を105mg、収率57%で得た。

"H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 4.03 (s, 3H), 4.04 (s, 3H), 6.44 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.72 (s, 1H), 7.10 -7.13 (m, 3H), 7.41 (s, 1H), 7.48 (s, 1H), 7.55 -7.69 (m, 4H), 7.88-7.96 (m, 2H), 8.15 (d, J=7.6Hz, 1H), 8.38-8.40 (m, 1H), 8.48 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):500, 502 (M'+1)

実施例  $24:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(710mg)をクロロホルム(7ml)に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート(310<math>\mu$ l)を加えて加熱還流を1時間した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を735mg、収率70%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 14 (s. 3H), 2. 27 (s. 3H), 4. 04 (s. 3H), 4. 06 (s. 3H), 6. 27 (d. J = 5. 4Hz, 1H), 6. 78-6. 89 (m. 2H), 6. 95 (s. 1H),

- 62 -

7. 03 (d, J=8.5Hz, 1H), 7. 10 (s, 1H), 7. 40-7. 45 (m, 2H), 7. 61 (s, 1H), 8. 03-8. 12 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値 (FAB-MS, m/z): 480 (M'+1)

実施例 $2.5:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,$   $3-ジメチルフェニル\}-N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル)ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-+ノリル)オキシ]-2、3-iジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-フルオロ-2-メチルアニリン( $126\mu1$ )を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を160mg、収率91%で得た。

"H-NMR (CDC1, 400 MHz): 62. 12 (s, 3H), 2. 22 (s, 3H), 2. 25 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 24 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 42 (s, 1H), 6. 94-7. 03 (m, 3H), 7. 43 (s, 1H), 7. 46-7. 55 (m, 2H), 7. 60 (s, 1H), 8. 43 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):476 (M'+1)

実施例  $26: N-\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2, 3-ジメチルフェニル\} -N'-(3-フルオロ-2-メトキシフェニル) ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に3-フルオロ-<math>0-アニシジン(132 $\mu$ l)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲル

クロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を23mg、収率13%で得た。 'H-NMR (CDC1, 400MHz): 62.15 (s.3H), 2.32 (s,3H), 3.84 (d, J=1.7Hz,3H), 4.05 (s,3H), 4.08 (s.3H), 6.28 (d, J=5.4Hz,1H), 6.72-6.77 (m,1H), 6.96-7.09 (m,3H), 7.43 (d, J=8.5Hz,1H), 7.46 (s,1H), 7.60 (s,1H), 7.62 (s,1H), 8.02-8.05 (m,1H), 8.46 (d,J=5.4Hz,1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):492 (M'+1)

実施例27:N-(5-プロモ-6-メチル-2-ピリジル)-N'-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)]オキシー2, 3-ジメチルフェニル ウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iリル)オキシ] -2,3-iジメチルアニリン (120mg) をクロロホルム (10ml)、トリエチルアミン (1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (110mg) を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-rミノー3-iプロモー2-iメチルピリジン (208mg) を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (91/9) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を103mg、収率52%で得た。

H-NMR (CDC1, 400MHz): 62.16 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 2.65 (s, 3H), 4.06 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 6.32 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.64 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.04 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.64 (s, 1H), 7.74 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.91 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.91 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.29 (s, 1H), 8.45 (d, J=5.4Hz, 1H), 11.30 (brs, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):537,539(M+1) 実施例28:N-(5-クロロ-2-ビリジル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルフェニル}ウレア

4-[(6、7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2、3-ジメチルアニ

リン (3.00g)をクロロホルム (150ml)、トリエチルアミン (6ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (2.74g)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2-アミノー5-クロロビリジン (2.38g)を加えて、さらに室温で2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (20/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.4g、収率77%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 16 (s, 3H), 2. 3 8 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 89 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 62-7. 68 (m, 2H), 7. 90 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 23 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 50 (s, 1H), 11. 23 (brs. 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 479, 481 (M'+1) 実施例29: N-(5-プロモ-2-ピリジル)-N'-{4-[(6, 7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2, 3-ジメチルフェニル}ウレア

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル) オキシ]-2, 3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノ-5-ブロモビリジン(192mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。溶媒を留去し、少量のメタノールと多量のエーテルで結晶を析出させ適取し、表題の化合物を80mg、収率41%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta2$ . 16 (s, 3H), 2. 38 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1

Hz, 1H), 6. 96 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 03 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 45 (s, 1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 75-7. 7 (m, 1H), 7. 89 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 31 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 81 (s, 1H), 11. 17 (brs, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):523, 525 (M'+1)

実施例30: $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,$ 3-ジメチルフェニル $\}-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ]-2,3-iジメチルアニリン  $(120 \, \mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(10 \, \mathrm{ml})$  に溶解し、2-メトキシフェニルイソシアナート  $(60 \, \mu \, \mathrm{l})$  を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を $131 \, \mathrm{mg}$ 、収率75%で得た。

"H-NMR (CDC1, 400 MHz):  $\delta 2$ . 16 (s, 3H), 2. 32 (s, 3H), 3. 81 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 25 (s, 1H), 6. 26 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 85-6. 87 (m, 1H), 6. 97-7. 07 (m, 4H), 7. 41 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 8. 15-8. 17 (m, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):474 (M'+1)

<u>実施例31:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u>  $3-ジメチルフェニル}-N'-(2-メチルフェニル)ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ]ー 2,3-iジメチルアニリン  $(120 \, \mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(10 \, \mathrm{ml})$  に溶解し、0ートルイルイソシアナート  $(55 \, \mu \, 1)$  を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を $130 \, \mathrm{mg}$ 、収率 70%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 12 (s, 3H), 2. 22 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 23-6. 28 (m, 3H), 7. 02 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 14 -7. 17 (m, 1H), 7. 24-7. 29 (m, 2H), 7. 43 (s. 1H), 7. 49 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 63 (d, J=7. 3Hz, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 458 (M'+1)

"H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\hat{o}$  2. 14 (s, 3H), 2. 18 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 24 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 40 (s, 1H), 7. 03 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 19-7. 21 (m, 2H), 7. 42-7. 44 (m, 2H), 7. 60 (s, 1H), 7. 65 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 44 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 492, 494 (M'+1)

<u>実施例33:N-  $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2, 3-ジメチルフェニル}-N'-(2-ピリジル) ウレア</u></u>$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ]-2,3-iメチルアニリン (120mg) をクロロホルム (10m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (110mg) を加えて3

0分間室温で攪拌した。次に2-アミノピリジン(104mg)を加え、一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を72mg、収率44%で得た。

H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 16 (s, 3H), 2. 41 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5. 4 Hz, 1H), 6. 92-6. 98 (m, 2H), 7. 04 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 7. 67-7. 69 (m, 1H), 7. 97 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 25-8. 27 (m, 1H), 8. 45 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 72 (s, 1H), 11. 77 (b r, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 445 (M'+1)

実施例34:N- ${4-[(6,7-3)]-2,2}$ 3-ジメチルフェニル ${3-3}$ 3-ジャルフェニル ${3-3}$ 3-ジャル

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に2-アミノー5-ピコリン(120mg)を加え、2時間室温で攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(91/9)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を122mg、収率72%で得た。'H-NMR(CDC1,400MHz): δ2.15(s,3H),2.28(s,3H),2.39(s,3H),4.04(s,3H),4.07(s,3H),6.32(d,J=5.4Hz,1H),6.90(d,J=8.3Hz,1H),7.02(d,J=8.8Hz,1H),7.43(s,1H),7.45-7.48(m,1H),7.64(s,1H),7.99(d,J=8.8Hz,1H),8.06(d,J=1.5Hz,1H),8.44(d,J=5.4Hz,1H),9.23(s,1H),11.77(br,1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 458 (M')

<u>実施例35:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u>  $3-ジメチルフェニル}-N'-(6-メチル-2-ピリジル)ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,3-ジメチルアニリン(120mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(110mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノ-2-ピコリン(120mg)を加え、一晩加熱環流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(40/60)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を64mg、収率38%で得た。「H-NMR(CDCl,400MHz):62.16(s,3H),2.44(s,3H),2.54(s,3H),4.06(s,3H),4.08(s,3H),6.32(d,J=5.4Hz,1H),6.61(d,J=8.3Hz,1H),6.82(d,J=7.6Hz,1H),7.04(d,J=8.3Hz,1H),7.44(s,1H),7.53-7.57(m,1H),7.65(s,1H),7.79(s,1H),7.99(d,J=8.8Hz,1H),8.44(d,J=5.1Hz,1H),11.76(br,1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 458 (M')

実施例36:N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,$ 3-ジメチルフェニル $\}-N'-(4-メトキシフェニル) ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,3-ジメチルアニリン (100mg) をクロロホルム (4ml) に溶解した後、<math>4-メトキシフェニルイソシアナート (60 <math>\mu$  I) を加えて室温で一晩反応した。滅圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を $115 \,\mathrm{mg}$ 、収率78%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 02 (s, 3H), 2. 30 (s,3H), 3. 76 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 12 (s,3H), 6. 46 (d, J=6. 3Hz, 1H), 6. 78 (d, J=9. 0Hz, 2H), 6. 91 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 39 (d, J=9. 0Hz, 2H),

- 69 -

7. 67 (s, 1H), 7. 69 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 92 (s, 1H), 8. 20-8. 23 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 474 (M'+1)

実施例 $37:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2,5-ジメチルアニリン(200mg)をクロロホルム(15ml)に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート(88<math>\mu$ l)を加えて加熱還流を1時間した。反応液を、クロロホルム/アセトン(4 $\angle$ 1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を287mg、収率97%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 17 (s, 3H), 2. 26 (s,3H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 57 (s, 1H), 6. 81-6. 95 (m, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 05-8. 13 (m, 1H), 8. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 479 (M')

実施例38:N- $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,$ 5-ジメチルフェニル $\}-N$ -プロビルウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ] -2,5-iメチルアニリン  $(150 \, \mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(13 \, \mathrm{m}\, \mathrm{I})$ 、トリエチルアミン  $(1.5 \, \mathrm{m}\, \mathrm{I})$  に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン  $(151 \, \mathrm{mg})$  を加えて、加熱還流を5分間した。次にn-iロビルアミン  $(33 \, \mathrm{mg})$  を加えて、さらに加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (4/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を $178 \, \mathrm{mg}$ 、収率95%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta0.94$  (t, J=7.3Hz, 3 H), 1.51-1.65 (m, 2H), 2.15 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 3.21-3.28 (m, 2H), 4.05 (s, 3H). 4.06 (s,

3H), 4. 63-4. 69 (m, 1H), 5. 97 (s, 1H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 98 (s, 1H), 7. 43 (s, 2H), 7. 58 (s, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 409 (M')

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に4-クロロ-2-メチルアニリン(44μl)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を遮取し、表題の化合物を118mg、収率78%で得た。「H-NMR(CDCl,400MHz):δ2.16(s、3H),2.21(s,3H),2.23(s,3H),4.05(s,3H),4.06(s,3H),6.28(d,J=5.4Hz,1H),6.30(s,1H),6.32(s,1H),6.98(s,1H),7.22-7.23(m,2H),7.43(s,1H),7.58(s,1H),7.59-7.63(m,2H),8.45(d,J=5.1Hz,1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 492, 494 (M'+1) 実施例 $40:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2$ ,  $5-ジメチルフェニル\}-N'-(4-フルオロ-2-メチルフェニル)ウレア <math>4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2$ ,  $5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に<math>4-フルオロ-2-メチルアニリン(42\mul)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留$ 

去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解させ、そこに多量のエーテル を加えた。析出した結晶を濾取し、表題の化合物を108mg、収率74%で得た。

'H-NMR (CDCI, 400MHz):  $\delta 2.15$  (s, 6H), 2.30 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 4.06 (s, 3H), 6.24 (s, 2H), 6.28 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.94 (s, 1H), 6.96-7.00 (m, 2H), 7.42 (s, 1H), 7.49-7.52 (m, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.64 (s, 1H), 8.44 (d, J=5.1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 476 (M'+1)

実施例 $41:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル<math>\}-N'-(3-フルオロ-2-メトキシフェニル)ウレア$ 

4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキノリル) オキシ]-2, 5-ジメチルアニリン(100mg) をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml) に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg) を加えて30分間室温で攪拌した。次に3-フルオロー0-アニシジン(44μ!) を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を126mg、収率83%で得た。「H-NMR(CDCl, 400MHz): δ2.16(s, 3H), 2.27(s, 3H), 3.83(d, J=1.7Hz, 3H), 4.04(s, 3H), 4.07(s, 3H), 6.31(d, J=5.1Hz, 1H), 6.74-6.79(m, 1H), 6.97-7.03(m, 3H), 7.44(s, 1H), 7.57(s, 1H), 7.60(s, 1H), 7.66(s, 1H), 8.02-8.04(m, 1H), 8.48(d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 492 (M'+1)

<u>実施例42:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,</u>  $5-ジメチルフェニル}-N'-(2-メチルフェニル)ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナノリル)オキシ]-2,5-iジメチルアニリン  $(100 \, \mathrm{mg})$ をクロロホルム  $(10 \, \mathrm{ml})$  に溶解し、0-トルイルイソシアナート  $(46 \, \mu \, 1)$  を加えて室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン  $(2 \, / \, 1)$  で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を $111 \, \mathrm{mg}$ 、収率 79%で得た。

"H-NMR (CDC1, 400 MHz):  $\delta$  2. 12 (s, 6H), 2. 26 (s, 3H), 4. 03 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 27 (d, J=5. 1 Hz, 1H), 6. 77 (s, 1H), 6. 81 (s, 1H), 6. 91 (s, 1H), 7. 11-7. 15 (m, 1H), 7. 22 (s, 1H), 7. 24 (s, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 59 (s, 1H), 7. 63 (d, J=7. 8Hz, 1H), 7. 68 (s, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 458 (M'+1)

<u>実施例43:N- (4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2,</u> 5-ジメチルフェニル<math>) - N'-(2-メトキシフェニル) ウレア</u>

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)に溶解し、<math>2-メトキシフェニルイソシアナート(49\mul)を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を定量的に得た。$ 

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ2.14 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 4.03 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 6.31 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.84-6.87 (m, 1H), 6.95-7.03 (m, 3H), 7.06 (s, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.56 (s, 1H), 7.61 (s, 1H), 7.63 (s, 1H), 8.17-8.20 (m, 1H), 8.46 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 474 (M'+1)

実施例44:N-(5-ブロモ-6-メチル-2-ピリジル)-N'-{4-[(6,

得た。

7 - ジメトキシー4 - キノリル)オキシ]-2, 5 - ジメチルフェニル}ウレア4-[(6,7-ジメトキシー4 - キノリル)オキシ]-2, 5 - ジメチルアニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、ジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(92mg)を加えて30分間室温で攪拌した。次に6-アミノ-3-プロモ-2-メチルピリジン(69mg)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、少量のクロロホルムに溶解し、そこに多量のエーテルを加えた。析出した結晶を適取し、表題の化合物を80mg、収率48%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 18 (s, 3H), 2. 42 (s, 3H), 2. 65 (s. 3H), 4. 06 (s. 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 34 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 57 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 98 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 62 (s, 1H), 7. 70 (s, 1H), 7. 74 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 05 (s, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H), 11. 17 (br, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):537,539 (M'+1)

実施例45:N-(2,6-i)メトキシ-3-iリジル) $-N'-\{4-[(6,-7-i)]$  クレア -1 (-

 $^{1}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 17 (s, 3H), 2. 27 (s.

- 74 -

3H), 3. 89 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 31 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 34 (d, J=8. 5Hz, 1H), 6. 36 (s, 1H), 6. 74 (s, 1H), 6. 99 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8. 20 (d, J=8. 3Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):505 (M'+1)

実施例 $46:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2,5-ジメチルフェニル}-N'-(4-メトキシフェニル)ウレア$ 

4-[(6,7-9)メトキシー4-キノリル)オキシ] -2,5-9メチルアニリン(100mg)をクロロホルム(4ml)に溶解した後、4-メトキシフェニルイソシアナート(60  $\mu$ l)を加えて室温で一晩反応した。滅圧下溶媒を留去し、得られた残さを少量のクロロホルムに溶解した。そこに多量のエーテルを加え、析出した沈殿を吸引濾過し、表題の化合物を110mg、収率74%で得た。

 $^{\prime}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\hat{o}$  2.07 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 3.76 (s, 3H), 4.03 (s, 3H), 4.08 (s,3H), 6.39 (d, J=6.1Hz, 1H), 6.80 (d, J=9.0Hz, 2H), 6.87 (s, 1H), 7.36 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.55 (br, 1H), 7.62 (s, 1H), 7.67 (s, 1H), 7.80 (s, 1H), 8.19 (br, 1H), 8.27 (d, J=6.1Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 474 (M+1)

<u>実施例47:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2</u> -ニトロフェニル}-N'-プロピルウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-ニトロアニリン(150mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1.5ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(144mg)を加えて、加熱還流を5分間した。次に<math>n-プロピルアミン(31mg)を加えて、さらに加熱還流を2時間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロ

ホルム/アセトン (4/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を160mg、収率86%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta1$ . 01 (t, J=7. 5Hz, 3H), 1. 59-1. 69 (m, 2H), 3. 27-3. 34 (m, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 95-5. 01 (br, 1H), 6. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7. 43-7. 51 (m, 3H), 8. 04 (d, J=2. 7Hz, 1H), 8. 53 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 81 (d, J=9. 3Hz, 1H), 9. 74-9. 79 (br, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 426 (M')

実施例48:N-(2,4-3)フルオロフェニルN'-[4-[(6,7-3)] メトキシー4-4

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-ニトロアニリン(100mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(96mg)を加えて、加熱還流を5分間した。次に2,4-ジフルオロアニリン(45mg)を加えて、さらに加熱還流を1晩した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えケイソウ土に保持し、クロロホルムで抽出した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(3/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を81mg、収率56%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): 64.05 (s, 3H), 4.06 (s, 3H), 6.50 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.91-6.98 (m, 3H), 7.45 (s, 1H), 7.49 (s, 1H), 7.50-7.54 (m, 1H), 7.88-7.97 (m, 1H), 8.05 (d, J=2.9Hz, 1H), 8.54 (d, J=5.1Hz, 1H), 8.77 (d, J=9.3Hz, 1H), 9.98 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 496 (M')

実施例 $49:N-\{3,5-ジクロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ|フェニル<math>\}-N^*-(2,4-ジフルオロフェニル)$ ウレア

3.5-ジクロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]アニ

リン (53mg) をクロロホルム (5ml) に溶解し、2, 4ージフルオロフェニルイソシアナート (34 $\mu$ l) を加えて一晩加熱還流した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を56mg、収率74%で得た。  $^{1}$ HーNMR (CDCl, 400MHz):  $^{5}$ 4.05(s, 3H), 4.09(s, 3H), 6.26(d, J=5.4Hz, 1H), 6.86-6.93(m, 2H), 7.05(s, 1H), 7.44(s, 1H), 7.46(s, 1H), 7.60(s, 2H), 7.64(s, 1H), 8.01-8.05(m, 1H), 8.48(d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値(FAB-MS, m/z):520,522,524(M'+1) 実施例50:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(2-フルオロ-4 -{[6-メトキシ-7-(2-モルフォリノエトキシ)-4-キノリル|オキシ} フェニル)ウレア

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-{2-フルオロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}ウレア(20mg)、炭酸カリウム(7mg)、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム(2mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(10mg)をN、N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し70でで一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(30/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を14mg、収率57%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ2. 57 (t, J=4. 4Hz, 4H), 2. 88 (m, 2H), 3. 69 (t, J=4. 4Hz, 4H), 3. 94 (s, 3H), 4. 26 (t, J=5. 9Hz, 2H), 6. 43 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77-6. 95 (m, 4H), 7. 35 (s, 1H), 7. 4 3 (s, 1H), 7. 96-8. 02 (m, 1H), 8. 13-8. 17 (m, 1H), 8. 44 (d, J=5. 1Hz, 1H)
実施例51: N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエ

N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(174mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(9ml)に溶解した後、炭酸カリウム(64mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(14mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(86mg)を加えた。70℃で17時間攪拌後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(20/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を75mg、収率35%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta 2$ . 60-2. 67 (m, 4H), 2. 95 (t, J=6. 0Hz, 2H), 3. 71-3. 79 (m, 4H), 4. 01 (s, 3H), 4. 33 (t, J=6. 0Hz, 2H), 6. 50 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 85-6. 97 (m, 2H), 7. 09-7. 17 (m, 2H), 7. 22-7. 27 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 7. 97-8. 01 (m, 1H), 8. 28 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 51 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 585, 587 (M'+1) 実施例 52:  $N-(2, 4-ジフルオロフェニル) -N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ} -2, <math>5-ジメ$  チルフェニル) ウレア

 $N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ)-2.5-ジメチルフェニル)-<math>N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$ ウレア (366mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(6m1)に溶解し、水酸化パラジウム (366mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ(213mg)、炭酸カリウム(109mg)、ヨウ化テトラ-n-ブチルアンモニウム(12mg)、N-(2-クロロエチル)モル

ホリン塩酸塩(74mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(5m1) に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を106mg、収率55%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta2$ . 17 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 2. 64 (t, J=4. 6Hz, 4H), 2. 96 (t, J=6. 0Hz, 2H), 3. 76 (t, J=4. 6Hz, 4H), 4. 03 (s, 3H), 4. 34 (t, J=6. 0Hz, 2H), 6. 31 (d,J=5. 4Hz, 1H), 6. 4 7 (s, 1H), 6. 81-6. 92 (m, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 4 3 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 05-8. 1 2 (m, 1H), 8. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H)

 $N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ)-2$ 、5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア(363mg)をN、<math>N-ジメチルホルムアミド(6ml)に溶解し、水酸化パラジウム(363mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を留去して得られた残さ(191mg)、炭酸カリウム(219mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム(12mg)、N-(2-クロロエチル)モルホリン塩酸塩(148mg)をN、N-ジメチルホルムアミド(5ml)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を101mg、収率55%で得た。

"H-NMR (CDC1, 400MHz):  $\delta2$ . 17 (s, 3H), 2. 28 (s, 3H), 2. 64 (t, J=4. 5Hz, 4H), 2. 96 (t, J=5. 9Hz, 2H), 3. 76 (t, J=4. 6Hz, 4H), 3. 83 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 34 (t, J=6. 0Hz, 2H), 6. 30 (d, J=5. 4Hz, 2H), 6. 86-6. 90 (m, 1H), 6. 96-7. 06 (m, 3H), 7. 16 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 11-8. 16 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H)

実施例  $54:N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ} フェニル) <math>-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$  ウレア

ジメチルスルホキシド (2 m 1) に水素化ナトリウム (6 0 w%、15 3 mg) を加え、60℃で30分攪拌後室温にし、4-アミノ-3-クロロフェノール塩酸塩 (3 4 3 mg) を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド (2 m 1) に溶解した4-クロロー6-メトキシー7- (2-メトキシエトキシ) キノリン (25 4 mg) を加え110℃で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルムで抽出した後、クロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (7/3) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、2-クロロー4- {[(6-メトキシー7-(2-メトキシエトキシ)-4ーキノリル]オキシ} アニリンを主生成物とする混合物332mgを得た。そのうち83mgをクロロホルム (5 m 1) に溶解し、2、4ージフルオロフェニルイソシアナート (32  $\mu$  1) を加えて一晩加熱還流した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を50mg得た。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz)  $\delta 3$ . 75-3. 77 (m. 2H), 3. 94 (s, 3H), 4. 27-4. 29 (m, 2H), 6. 55 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 04-7. 09 (m, 1H), 7. 25-7. 36 (m, 2H), 7. 42 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8.

09-8.15 (m, 1H), 8.24 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (d, J=5.4Hz, 1H), 8.82 (s, 1H), 9.31 (s, 1H) 実施例55:N-(2-クロロ-4-【[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル|オキシ}フェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア

ジメチルスルホキシド (2m1) に水素化ナトリウム (60w%, 153mg) を加え、60%で30分攪拌後室温にし、4-7ミノ-3-クロロフェノール塩酸塩 (343mg) を加え室温で10分攪拌した。次にジメチルスルホキシド (2m1) に溶解した4-クロロ-6-メトキシ-7- (2-メトキシエトキシ)キノリン (254mg) を加え110%で一晩攪拌した。反応液に水を加えクロロホルム層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (7/3) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、2-クロロ-4-  $\{[(6-$ メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ $\}$  アニリンを主生成物とする混合物 32mgを得た。そのうち83mgをクロロホルム (5m1) に溶解し、2-メトキシフェニルイソシアナート  $(35\mu1)$  を加えて一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を31mg得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d., 400MHz)  $\delta$  3. 75-3. 77 (m, 2H), 3. 90 (s, 3H), 3. 94 (s, 3H), 4. 27-4. 29 (m, 2H), 6. 55 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 89-7. 05 (m, 3H), 7. 24-7. 27 (m, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 48 (d, J=2. 7 Hz, 1H), 7. 50 (s, 1H), 8. 08-8. 11 (m, 1H), 8. 18 -8. 22 (m, 1H), 8. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 99-9. 0.3 (m, 2H)

実施例 $56:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)ウレア$ 

N-(4-{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)ーN'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(213mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(5m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解し、水酸化パラジウム(40mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。反応液をセライト濾過しクロロホルム/メタノールで洗浄した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ184mgのうちの90mgをN,N-ジメチルホルムアミド(1.5m1)に溶解し、そこに炭酸カリウム(32mg)、ヨウ化テトラーnープチルアンモニウム(7mg)、2-プロモエチルメチルエーテル(32mg)を加え、70℃で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を110mg得た。

'H-NMR (DMSO-d., 400MHz):  $\delta1$ . 97 (s, 3H), 2. 1 7 (s, 3H), 3. 31 (s, 3H), 3. 70 (t, J=4. 4Hz, 2H), 3. 90 (s, 3H), 4. 21 (t, J=4. 4Hz, 2H), 6. 18 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 95-6. 98 (m, 2H), 7. 22-7. 31 (m, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 7. 62 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 03-8. 10 (m, 1H), 8. 36 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 38 (s, 1H), 8. 79 (s, 1H)

 $N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}$  -2, 3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア(161mg)をN, <math>N-ジメチルホルムアミド(4m1)、トリエチルアミン(1m1)に溶解し、水酸化パラジウム(32mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。反応液をセライト濾過しクロロホルム/メタノールで洗浄した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ223mgのうちの110mgをN, N-ジメチルホ

ルムアミド (1.5 ml) に溶解し、そこに炭酸カリウム (23 mg)、ヨウ化テトラーn ープチルアンモニウム (5 mg)、2 ープロモエチルメチルエーテル (23 mg) を加え、70 でで一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (2/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を89 mg得た。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$ 2.00 (s, 3H), 2.1 7 (s, 3H), 3.70 (t, J=4.2Hz, 2H), 3.83 (s, 3H), 3.90 (s, 3H), 4.22 (t, J=4.2Hz, 2H), 6.19 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.81-6.88 (m, 2H), 6.94-6.97 (m, 2H), 7.34 (s, 1H), 7.51 (s, 1H), 7.58 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.07 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.36 (d, J=5.1Hz, 1H), 8.48 (s, 1H), 8.58 (s, 1H) 実施例58:N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ-4-キノリル]オキシ)-2,5-ジメチルフェニル)ウレア

 $N-(4-\{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2$ 、5-ジメチルフェニル)-N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア (366mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(6ml) に溶解し、水酸化パラジウム (366mg)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。滅圧下溶媒を留去しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、滅圧下溶媒を留去して得られた残さ(213mg)、炭酸カリウム (109mg)、ヨウ化テトラーn-ブチルアンモニウム (12mg)、2-プロモエチルメチルエーテル (40 $\mu$ l)をN, N-ジメチルホルムアミド(5ml)に溶解し70℃で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さた、クロロホルム/メタノール (10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を124mg、収率73%で得た。

'H-NMR (CDC1, 400MHz): δ2. 17 (s, 3H), 2. 26 (s, 3H), 3. 49 (s,3H), 3. 90 (t, J=4. 8Hz, 2H), 4. 03 (s,3H), 4. 34 (t, J=4. 8Hz, 2H), 6. 30 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 57 (s, 1H), 6. 81-6. 95 (m, 3H), 7. 0 0 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 57 (s, 1H), 8. 05-8. 14 (m, 1H), 8. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 524 (M'+1)

実施例 5 9: N- (4- {[6-メトキシ-7-(2-メトキシエトキシ)-4-キノリル] オキシ}-2,5-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェ ニル)ウレア

 $N - (4 - \{[7 - (4) + 2) - 6 - 4 + 4 - 4 - 4]\}$ -2, 5-ジメチルフェニル) <math>-N'-(2-メトキシフェニル) ウレア (36) 3mg)をN、N-ジメチルホルムアミド(6ml)に溶解し、水酸化パラジウ ム (363mg) を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌した。減圧下溶媒を留去 しクロロホルム、メタノールに溶解し、セライト濾過した。次に、減圧下溶媒を 留共して得られた残さ(191mg)、炭酸カリウム(110mg)、ヨウ化テト ラーn-ブチルアンモニウム(12mg)、2-ブロモエチルメチルエーテル(8 0 mg) をN. N-ジメチルホルムアミド (5 ml) に溶解し70℃で1晩攪拌 した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに水を加えクロロホルムで抽出し、ク ロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、クロロホルム/メタノール(10/1)で展開する薄層シリカゲルクロマト グラフィーにより精製し、表題の化合物を128mg、収率76%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDC1, 400MHz):  $\delta$ 2. 17 (s, 3H), 2. 28 (s, 3H), 3.49 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 3.90 (t, J=4.8Hz, 2H), 4.04 (s, 3H), 4.35 (t, J=4.9Hz, 2H), 6.30 (d, J = 5.4 Hz, 1H), 6. 33 (s, 1H), 6. 86-6.90(m, 1H), 6. 96-7. 06 (m, 3H), 7. 17 (s, 1H), 7. 43 (s. 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 12-8. 17 (m. 1H), 8. 45 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):518 (M'+1)

実施例  $60: N-(4-\{[7-(ベンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル|オキシ}-2,3-ジメチルフェニル)-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア$ 

4-{[7-(ペンジルオキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2. 3-ジメチルアニリン(260mg)をN. N-ジメチルホルムアミド(5ml)に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート(116mg)を加えて室温で一晩反応した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を169mg、収率47%で得た。

'H-NMR (DMSO-d., 400MHz):  $\delta$ 1. 99 (s, 3H), 2. 0 2 (s, 3H), 3. 83 (s; 3H), 3. 90 (s,3H), 5. 25 (s, 2 H), 6. 18 (d, J=5. 3Hz, 1H), 6. 81-6. 87 (m, 2H), 6. 95 (d, J=6. 1Hz, 1H), 7. 29-7. 59 (m, 7H), 8. 07 (d, J=6. 1Hz, 1H), 8. 35 (d, J=5. 3Hz, 1H), 8. 48 (s, 1H), 8. 58 (s, 1H)

実施例  $6 1 : N - \{2 - D - D - 4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4 - キナゾリニル)]$  オキシ] フェニル $| -N' - (2, 4 - \Im D) |$  カナン  $| -N' - (2, 4 - \Im D) |$  カナン  $| -N' - (2, 4 - \Im D) |$ 

2- 2- 2- 2- 3- 4- 3-

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$  3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 03-7. 10 (m, 1H), 7. 28-7. 37 (m, 2H), 7. 40 (s,1H), 7. 56 (s, 2H), 8. 08-8. 21 (m, 2H), 8. 57 (s, 1H), 8. 80 (s, 1H), 9. 30 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 487, 489 (M'+1) 実施例62: N-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル}-N'-プロピルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (5.13g) をクロロホルム (100ml)、トリエチルアミン (50ml) に溶解した後、クロロホルム (3ml) に溶解したトリホスゲン (4.59g) を加えて30分間攪拌した。次にnープロピルアミン (2.74g) を加えて、さらに2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノール (50/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を4.14g、収率64%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 41-1. 53 (m, 2H), 3. 05-3. 12 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 99 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 22 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 46 (d, J=2. 9Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 04 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 55 (s, 1H)

実施例 6 3: N- 【4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フ

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 417 (M'+1)

製し、表題の化合物を10mg、収率16%で得た。

ェニル - N' - エチルウレア

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 1. 07 (t, J=7. 3Hz. 3H), 3.11-3.14 (m, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s,

3H), 6. 10 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 14 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 49 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):369 (M+1)

実施例  $6.4:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル <math>N'-$ プロピルウレア

4-[(6,7-9メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ] アニリン  $(50 \,\mathrm{mg})$ をクロロホルム  $(3 \,\mathrm{m}\, 1)$ 、トリエチルアミン  $(0.2 \,\mathrm{m}\, 1)$  に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン  $(50 \,\mathrm{mg})$  を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン  $(21 \,\mu\, 1)$  を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $30 \,\mathrm{mg}$ 、収率47%で得た。

"H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 89 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.41-1.50 (m, 2H), 3.04-3.08 (m, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.15 (t, J=5.9Hz, 1H), 7.15 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.37 (s, 1H), 7.46 (d, J=9.0Hz, 2H), 7.55 (s, 1H), 8.48 (br, 1H), 8.53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):383 (M\*+1)

実施例  $6.5: N-プチル-N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン( $22\mu1$ )を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を29mg、収率43%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 28-1. 47 (m, 4H), 3. 07-3. 12 (m, 2H),

- 87 -

3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 12 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 15 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):397 (M++1)

<u>実施例66:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ|フ</u>ェニル $}$ -N'-ペンチルウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50 mg)をクロロホルム(3 ml)、トリエチルアミン(0.2 ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50 mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアミルアミン(26 <math>\mu$  l)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を21 mg、収率30%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 89 (t, J=7. 1Hz, 3H), 1. 27-1. 47 (m, 4H), 1. 41-1. 48 (m, 2H), 3. 06-3. 11 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 13 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 15 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 47 (br, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):411 (M++1)

実施例 6 7: N- (sec-ブチル) -N' - 【4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル} ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.2ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にsec-ブチルアミン(23<math>\mu$ l)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率49%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0.88 (t, J=7.3H

- 88 -

z, 3H), 1. 08 (d, J = 6. 6Hz, 3H), 1. 40-1. 47 (m, 2H), 3. 58-3. 64 (m, 1H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 98 (t, J = 8. 1Hz, 1H), 7. 15 (d, J = 9. 0Hz, 2H), 7. 37 (s, 1H), 7. 46 (d, J = 9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 38 (s, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 397 (M++1)

<u>実施例68:N-アリル-N'- {4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ</u>ル) オキシ|フェニル} ウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.2ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアリルアミン塩酸塩(31mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を21mg、収率33%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 73-3. 76 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 07-5. 21 (m, 2H), 5. 84-5. 92 (m, 1H), 6. 28 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 16 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 47 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 53 (s, 1H), 8. 59 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):381 (M++1)

実施例  $69:N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル<math>\}-N'-(2-プロピニル)$  ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.2ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロパルギルアミン塩酸塩(31mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を26mg、収率41%で得た。「H-NMR(DMS

O-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 11-3. 12(m, 1H), 3. 89-3. 9 0 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 49 (t, J=5. 9Hz, 1H), 7. 17 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 48 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 53 (s, 1H), 8. 68 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):379 (M++1)

実施例70:N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-(4-[(6,7-ジ $メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ|フェニル}ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(22<math>\mu$ 1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を32mg、収率41%で得た。「H-NMR(DMSO-d。,400MHz):3.97(s,3H),3.98(s,3H),4.32-4.33(m,2H),6.66(t,J=5.9Hz,

(s, 3H), 4. 32-4. 33 (m, 2H), 6. 66 (t, J=5. 9Hz, 1H), 7. 06-7. 10 (m, 1H), 7. 16 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 19-7. 24 (m, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 40-7. 44 (m, 1H), 7. 48 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 52 (s, 1H), 8. 69 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):467 (M\*+1)

実施例  $71:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル}-N'-(2-ピリジルメチル) ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50 mg)をクロロホルム(3 m1)、トリエチルアミン(0.2 m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(50 mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(31 <math>\mu$ 1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を31 mg、収率43%で得た

- 90 -

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 42 (s. 2H), 3. 98 (s. 3H), 3. 99 (s. 3H), 7. 16-7. 19 (m. 2H), 7. 22 -7. 27 (m. 3H), 7. 38 (s. 1H), 7. 57 (s. 1H), 7. 67 (d. J=8. 8Hz, 2H), 7. 88-7. 92 (m. 1H), 8. 46-8. 48 (m. 1H), 8. 54 (s. 1H), 8. 87 (s. 1H), 12. 19 (s. 1H)

質量分析值 (FD-MS, m/z): 431 (M<sup>+</sup>)

<u>実施例 72:N-(2,4-ジフルオロフェニル) $-N'-\{4-[(6,7-$ ジ</u>メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ|フェニル)ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン <math>(50 \,\mathrm{mg})$ をクロロホルム  $(3 \,\mathrm{m}\,1)$  に溶解した後、 $2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート <math>(24 \,\mu\,1)$  を加えて一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を $55 \,\mathrm{mg}$ 、収率72%で得た

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 04-7. 08 (m, 2H), 7. 24 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 29-7. 35 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 56 (s, 1H), 8. 06-8. 14 (m, 1H), 8. 51-8. 54 (m, 1H), 8. 54 (s, 1H), 9. 11-9. 12 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 453 (M\*+1)

実施例  $73:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニル}-N'-(4-フルオロフェニル) ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン <math>(50 \,\mathrm{mg})$ をクロロホルム  $(3 \,\mathrm{m}\,1)$  に溶解した後、p-フルオロフェニルイソシアナート  $(23 \,\mu\,1)$  を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を  $26 \,\mathrm{mg}$ 、収率 36%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 11-7. 15 (m, 2H), 7. 22 (d, J=8. 8Hz,

- 91 -

2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 46-7. 50 (m, 2H), 7. 54 (d, J=9. 0Hz, 2H), 7. 56 (s, 1H), 8. 54 (s, 1H), 8. 72 (s, 1H), 8. 75 (s, 1H)

質量分析値(E'SI-MS, m/z):435 (M++1)

実施例  $74:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フ$ ェニルN'-(2-メチルフェニル) ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン <math>(50 \,\mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(3 \,\mathrm{m}\,1)$  に溶解した後、 $o-トルイルイソシアナート <math>(25 \,\mu\,1)$  を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $30 \,\mathrm{mg}$ 、収率41%で得た。

'H-NMR (DMSO-d 6, 400MHz): 2. 26 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 93-6. 98 (m, 1H), 7. 13-7. 19 (m, 2H), 7. 22 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54-7. 56 (m, 3H), 7. 83-7. 86 (m, 1H), 7. 93 (s, 1H), 8. 54 (s, 1H), 9. 10-9. 11 (m, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 (M\*+1)

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン <math>(50 \,\mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(3 \,\mathrm{m}\,1)$  に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート  $(27 \,\mu\,1)$  を加えて一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $34 \,\mathrm{mg}$ 、収率45%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 89 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 89-7. 05 (m, 3H), 7. 22 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 56 (s, 1H), 8. 13-8. 15 (m, 1H), 8. 2 3-8. 24 (m, 1H), 8. 54 (s, 1H), 9. 40-9. 41 (m, 1

- 92 -

H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 447 (M+1)

実施例 $76:N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ$ ル) オキシ|フェニル $\}-N'-$ エチルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]アニリン(200mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(179mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にエチルアミン塩酸塩(246mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を159mg、収率65%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 1. 08 (t, J=7. 1Hz, 3H), 3. 11-3.16 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 96 (t, J=5.6Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 02 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9.3Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 403 (M+1)

実施例77:N-ブチル-N' -  $\{2-$ クロロ-4-「(6,7-ジメトキシ-4-4-1) オキシ|フェニル} ウレア

 $2-\rho$ ロロー4ー [(6,7ージメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン(22 $\mu$ l)を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30mg、収率46%で得た。

 $^1$ H-NMR (DMSO-ds, 400MHz):  $\delta0$ . 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 31-1. 46 (m, 4H), 3. 09-3. 14 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 96 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 ( $M^++1$ )

実施例  $78: N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ ル) オキシ]フェニル <math>N'-$ ペンチルウレア

2-クロロー4ー [(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (50 mg) をクロロホルム (5 ml)、トリエチルアミン (1 ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にアミルアミン (26  $\mu$ l) を加えて、さらに室温で30分間した。反応被に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33 mg、収率49%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 90 (t, J=7. 1Hz, 3H), 1. 24-1. 34 (m, 4H), 1. 43-1. 48 (m, 2H), 3. 08-3. 14 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 97 (t, J=5. 1Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 8Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 445 (M++1)

<u>実施例79:N-(secーブチル)-N'-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメ</u>トキシ-4-キナゾリニル)オキシ<u>[フェニル</u>トウレア

2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (5m1)、トリエチルアミン (1m1) に溶解し

た後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン( $45 \,\mathrm{mg}$ )を加えて室温で $30 \,\mathrm{d}$ 間攪拌した。次に $\mathrm{sec}$ ープチルアミン( $23 \,\mu$ 1)を加えて、さらに室温で $30 \,\mathrm{d}$ 分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $34 \,\mathrm{mg}$ 、収率 $52 \,\mathrm{weak}$ で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 89 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.09 (d, J=6.6Hz, 3H), 1.43-1.46 (m, 2H), 3.58-3.66 (m, 1H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.88 (d, J=7.6Hz, 1H), 7.22 (dd, J=2.4Hz, 9.3Hz, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.47 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.55 (s, 1H), 7.98 (s, 1H), 8.23 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.55-8.56 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 (M++1)

実施例80:N-アリル-N'-  $\{2-$ クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-4-1) オキシ|フェニル} ウレア

2-クロロー4- [(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間提拌した。次にアリルアミン塩酸塩(21mg)を加えて、さらに室温で30分間した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を45mg、収率72%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 76-3. 79 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 10-5. 24 (m, 2H), 5. 85-5. 94 (m, 1H), 7. 11 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 24 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 49 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 14 (s, 1H),

8. 19 (d, J = 9. 0 Hz, 1 H), 8. 56 (s, 1 H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 415 (M++1)

実施例81:N- $\{2-\rho - 4-[(6,7-3)]$  アージメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ|フェニル $\}$  - N' - (2-プロピニル) ウレア

 $2-\rho$ ロロー4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロバルギルアミン塩酸塩(<math>21mg)を加えて、さらに室温で30分間した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を38mg、収率61%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 16-3. 17 (m, 1H), 3. 93-3. 95 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 25 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 30 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 50 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 16 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 18 (s, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 413 (M++1)

実施例82: $N-{2-2000-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ|7ェニル}-N'-(2,4-ジフルオロベンジル)ウレア$ 

 $2-\rho$ ロロー $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-ジフルオロベンジルアミン(22<math>\mu$ l)を加えて、さらに室温で30分間した。析出した結晶を遮取、洗浄し表題の化合物を48mg、収率64%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 4. 33-4. 36 (m, 2H), 7. 08-7. 12 (m, 1H), 7. 22-7. 28 (m, 2H), 7. 39 (s, 1H), 7. 42-7. 46 (m, 1H), 7. 49 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 18

- 96 -

-8. 20 (m, 2H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):501 (M++1)

実施例83:N- $\{2-0$ ロロ- $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニル<math>\}$ -N'-(2-ピリジルメチル) ウレア

 $2-\rho$ ロロー4 - [(6, 7-ジメトキシー4 -キナゾリニル) オキシ] アニリン (50 mg) をクロロホルム (5 m1)、トリエチルアミン (1 m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (45 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次に2 - (メチルアミノ) ピリジン (19  $\mu$ 1) を加えて、さらに60度で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を26 mg、収率37%で得た。

H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 400MHz): 3. 51 (s, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 03-7. 10 (m, 2H), 7. 19 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 36 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 76-7. 81 (m, 1H), 8. 38-8. 43 (m, 1H), 8. 56 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 64 (s, 1H), 13. 53 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 466 (M++1)

## 実施例 $85:N-\{2-D-D-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニル} -N'-(4-フルオロフェニル) ウレア$

2-2000-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)に溶解した後、p-7007エニルイソシアナート( $21\mu$ l)を加えて60度で1時間攪拌した。析出した結晶を減取、洗浄し、表題の化合物を57mg、収率81%で得た。

"H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 13-7. 17 (m, 2H), 7. 30 (dd, J=2. 4Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 48-7. 51 (m, 2H), 7. 55-7. 56 (m, 2H), 8. 21 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8.

- 97 -

31 (s, 1H), 8. 57 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):469 (M++1)

実施例86: $N-\{2-DDD-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル} -N'-(2-メトキシフェニル) ウレア$ 

 $2-\rho$ ロロー4 - [(6,  $7-\tilde{y}$ メトキシー $4-\tilde{z}$ +プリニル) オキシ] アニリン (50 mg) をクロロホルム (5 ml) に溶解した後、2-メトキシフェニルイソシアナート ( $24\mu$ l) を加えて60度で1時間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を39 mg、収率54%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 90 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 89-7. 05 (m, 3H), 7. 29 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 54 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 56 (s, 1H), 8. 09-8. 16 (m, 2H), 8. 58 (s, 1H), 8. 96-9. 02 (m, 2H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 418 (M\*+1)

実施例87: $N-{2-0-4-[(6,7-3)]++2-4-++1]=$ ル) オキシ[7-2] [7-2]

2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナソリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(5ml)、トリエチルアミン(1ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(45mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2-アミノ-5-クロロピリジン(23mg)を加えて、さらに60度で1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を39mg、収率53%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>5</sub>, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 4. 00 (s, 3H), 7. 33 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 43-7. 48 (m, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 60 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 91 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz,

- 98 -

1 H), 8. 35 (d, J = 8. 8 Hz, 1 H), 8. 40 (d, J = 2. 4 Hz, 1 H), 8. 58 (s, 1 H), 10. 17 (s, 1 H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):486 (M++1)

実施例88:N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-$ 2-フルオロフェニル $\}-N'$ -プロピルウレア

4-[(6,7-9)メトキシー4-キナソリニル)オキシ] -2-フルオロアニリン  $(50\,\mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(3\,\mathrm{m\,I})$ 、トリエチルアミン  $(0.3\,\mathrm{m\,I})$  に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン  $(47\,\mathrm{m\,g})$  を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン  $(20\,\mu\,\mathrm{I})$  を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開する $\mathrm{HPLC}$ により精製し、表題の化合物を $9\,\mathrm{m\,g}$ 、収率14%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 90 (t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 43-1. 49 (m, 2H), 3. 05-3. 10 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 61 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 05-7. 07 (m, 1H), 7. 27-7. 31 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 14-8. 19 (m, 1H), 8. 28-8. 29 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H)

実施例89:N-ブチル-N'-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニ

## ル) オキシ<u>]-2-フルオロフェニル</u>トウレア

質量分析値(ESI-MS, m/z):401 (M++1)

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.3ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン(24<math>\mu$ l)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を25mg、収率38%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7.3Hz, 3H), 1.30-1.47 (m, 4H), 3.09-3.13 (m, 2H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.58 (t, J=5.6Hz,

1H), 7. 04-7. 07 (m, 1H), 7. 28-7. 31 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 14-8. 19 (m, 1H), 8. 26-8. 28 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 415 (M++1)

実施例  $9.0:N-(sec-ブチル)-N'-\{4-[(6.7-ジメトキシ-4-$ キナゾリニル) オキシ $]-2-フルオロフェニル\}$  ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ] -2-フルオロアニリン (50mg) をクロロホルム (3ml)、トリエチルアミン (0.3ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (47mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にsecープチルアミン (25<math>\mu$ l) を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を12mg、収率18%で得た。「H-NMR (DMSO-de, 400MHz): 0.89 (t, J=7.6Hz,

'H-NMR (DMSO-d  $_6$ , 400 MHz): 0.89 (t, J=7.6 Hz, 3H), 1.08 (d, J=6.6 Hz, 3H), 1.39-1.48 (m, 2H), 3.58-3.64 (m, 1H), 3.97 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 6.51 (d, J=7.6 Hz, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.30 (dd, J=2.4 Hz, 11.7 Hz, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.54 (s, 1H), 8.16-8.22 (m, 2H), 8.56 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 415 (M+1)

実施例91:N-アリルーN'- (4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル)ウレア

4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] -2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.3ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にアリルアミン塩酸塩(30mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を18mg、収率28%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 75-3. 79 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 5. 08-5. 22 (m, 2H),

- 100 -

5. 84-5. 94 (m, 1H), 6. 72 (t, J=5. 9Hz, 1H), 7. 06-7. 08 (m, 1H), 7. 30-7. 33 (m, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 13-8. 18 (m, 1H), 8. 40 (s, 1H), 8. 56 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 399 (M++1)

実施例  $9 \ 2 : N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 2 - フルオロフェニル <math>N - (2 - プロピニル) ウレア$ 

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロパルギルアミン塩酸塩(29mg)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さクロロホルムで洗浄し、表題の化合物を21mg、収率33%で得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 15 (t, J=2. 4Hz, 1H), 3. 91-3. 94 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 07-7. 11 (m, 1H), 7. 33 (dd, J=2. 4Hz, 1 1. 7Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 09-8. 15 (m, 1H), 8. 47-8. 48 (m, 1H), 8. 56 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 397 (M<sup>+</sup>+1)

実施例  $9.3:N-(2,4-ジフルオロベンジル)-N'-\{4-[(6,7-ジ$  $メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロフェニル}ウレア$ 

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナゾリニル)オキシ]-2-iフルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.3m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(47mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に2,4-iジフルオロベンジルアミン( $28\mu1$ )を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を20mg、収率26%で得た。

- 101 -

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 4. 34 (d, J=5.8Hz, 2H), 7. 07-7. 11 (m, 3H), 7. 21-7. 27 (m, 1H), 7. 30-7. 33 (m, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 41-7. 47 (m, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 12-8. 16 (m, 1H), 8. 46-8. 47 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 484 (M+)

実施例 9.4:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ<math>1-2-フルオロフェニル)ウレア

4-[(6.7-i)xトキシ-4-i+y)]-2-jルオロアニリン  $(50 \, \text{mg})$  をクロロホルム  $(3 \, \text{ml})$  に溶解した後、2, 4-iフルオロフェニルイソシアナート  $(29 \, \mu \, \text{l})$  を加えて60度で一晩攪拌した。析出した結晶を濾取、洗浄し表題の化合物を $50 \, \text{mg}$ 、収率67%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 04-7. 08 (m, 1H), 7. 13-7. 15 (m, 1H), 7. 29-7. 40 (m, 3H), 7. 55 (s, 1H), 8. 10-8. 23 (m, 2H), 8. 57 (s, 1H), 8. 97-9. 04 (m, 2H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):471 (M\*+1)

実施例  $9.5:N-{4-(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ<sub>1</sub>-2-フルオロフェニル}-N'-(2-メチルフェニル)ウレア$ 

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-フルオロアニリン (50mg) をクロロホルム (3ml) に溶解した後、<math>o-トルイルイソシアナート (30 <math>\mu$ 1) を加えて60度で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を17mg、収率24%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 2. 27 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 95-6. 98 (m, 1H), 7. 12-7. 20 (m, 3H), 7. 36-7. 39 (m, 2H), 7. 55 (s, 1H), 7. 86 (d, J=7. 8Hz, 1H), 8. 21-8. 26 (m, 1H), 8.

- 102 -

35 (s, 1H), 8.57 (s, 1H), 9.00-9.02 (m, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):449 (M\*+1)

実施例96:N- $\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-$ 2-フルオロフェニル $\}$ -N'- $\{2-メトキシフェニル\}$ ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-フルオロアニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)に溶解した後、<math>2-メトキシフェニルイソシアナート(32\mul)を加えて60度で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を<math>22mg$ 、収率30%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 89 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 88-7. 04 (m, 3H), 7. 11 -7. 14 (m, 1H), 7. 35-7. 39 (m, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 8. 12-8. 15 (m, 1H), 8. 19-8. 25 (m, 1H), 8. 57 (s, 1H), 8. 75-8. 78 (m, 1H), 9. 26-9. 29 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 465 (M++1)

<u>実施例 9 7: N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-</u> 3-メチルフェニル) -N'-プロピルウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルアニリン(50mg)をクロロホルム(3m1)、トリエチルアミン(0.2m1)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(48mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン(20<math>\mu$ 1)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を30mg、収率47%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 89 (t, J=7. 5Hz, 3H), 1. 41-1. 50 (m, 2H), 2. 03 (s, 3H), 3. 03-3. 08 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 13 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 04 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 28 (d, J=2. 4Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 36 (d, J=2. 4Hz, 1H).

- 103 -

7. 38 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 39 (s, 1H), 8. 50 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 397 (M++1)

実施例98:N-ブチル-N'-  $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニ$ ル) オキシ[-3-メチルフェニル] ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルアニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)、トリエチルアミン(0.2ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(48mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン(24<math>\mu$ l)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を31mg、収率47%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 29-1. 46 (m, 4H), 2. 03 (s, 3H), 3. 07-3. 12 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 11 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 05 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 27 (dd, J=2. 3Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 36 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 39 (s, 1H), 8. 51 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):411 (M++1)

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] -3-メチルアニリン (50 mg) をクロロホルム (3 m1) に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート (23 <math>\mu$ 1) を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を59 mg、収率79%で得た。

'H-NMR (DMSO-ds, 400MHz): 2. 07 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 03-7. 08 (m, 1H), 7. 14 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 29-7. 37 (m, 2H), 7. 39 (s. 1H), 7. 43 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8. 07

- 104 -

-8.14 (m, 1H), 8.52 (s, 1H), 9.03-9.05 (m, 1H) 質量分析値(ESI-MS, m/z):467 (M<sup>+</sup>+1)

実施例 $100: N - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ]$ -3 - メチルフェニル $\} - N' - (4 - 7)$  - フルオロフェニル $\}$  ウレア

4-[(6,7-9)メトキシー4-キナソリニル)オキシ] -3-メチルアニリン  $(50 \, \mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(3 \, \mathrm{ml})$  に溶解した後、p-フルオロフェニルイソシアナート  $(22 \, \mu \, \mathrm{l})$  を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を $42 \, \mathrm{mg}$ 、収率58%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 2.07 (s, 3H), 3.98 (s, 3H), 3.99 (s, 3H), 7.10-7.14 (m, 3H), 7.35 (dd, J=2.4Hz, 8.5Hz, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.43 (d, J=2.4Hz, 1H), 7.46-7.49 (m, 2H), 7.59 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 8.66 (s, 1H), 8.70 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 449 (M+1)

<u>実施例101:N-  $\{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]</u> - 3-メチルフェニル<math>\}$ -N'- (2-メトキシフェニル)ウレア</u>

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-3-メチルアニリン(50mg)をクロロホルム(3ml)に溶解した後、<math>2-メトキシフェニルイソシアナート(26\mul)を加えて、一晩加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を<math>41mg$ 、収率55%で得た。

'H-NMR (DMSO-d, 400MHz):  $\delta$  2. 07 (s, 3H), 3. 8 9 (s, 3H), 3. 9 9 (s, 3H), 3. 9 9 (s, 3H), 6. 88-6. 9 7 (m, 2H), 7. 01-7. 03 (m, 1H), 7. 12 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 35 (dd, J=2. 4Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 44 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8. 13 -8. 15 (m, 1H), 8. 23 (s, 1H), 8. 52 (s, 1H), 9. 33 (s. 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 461 (M\*+1)

- 105 -

実施例 $102:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]}$ -2-メチルフェニルN'-プロピルウレア

4-[(6,7-i)メトキシー4-iナゾリニル)オキシ]-2-iメチルアニリン  $(50\,\mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(3\,\mathrm{m}\,1)$ 、トリエチルアミン  $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$  に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン  $(48\,\mathrm{m}\,\mathrm{g})$  を加えて室温で 30分間攪拌した。次にプロピルアミン  $(20\,\mathrm{m}\,1)$  を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を  $30\,\mathrm{m}\,\mathrm{g}$ 、収率 47%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MH<sub>2</sub>):  $\delta$ 0. 90 (t, J=7. 3H<sub>2</sub>, 3H), 1. 42-1. 51 (m, 2H), 2. 21 (s, 3H), 3. 04-3. 09 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 53 (t, J=5. 6H<sub>2</sub>, 1H), 7. 02 (dd, J=2. 7H<sub>2</sub>, 8. 8H<sub>2</sub>, 1H), 7. 08 (d, J=2. 7H<sub>2</sub>, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 7. 65 (s, 1H), 7. 85 (d, J=8. 8H<sub>2</sub>, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):397(M++1)

実施例103:N-ブチル $-N'-\{4-[(6,7-$ ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]-2-メチルフェニル $\}$  ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] -2-メチルアニリン (50 mg) をクロロホルム (3 m1)、トリエチルアミン (0.2 m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (48 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にブチルアミン (24 <math>\mu$ 1) を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPL Cにより精製し、表題の化合物を37 mg、収率56%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 92 (t, J=7.1Hz, 3H), 1. 31-1. 48 (m, 4H), 2. 21 (s, 3H), 3. 08-3. 13 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 50 (t, J=5. 4Hz, 1H), 7. 02 (dd, J=2. 7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 08 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 54 (s,

- 106 -

1H), 7. 64 (s, 1H), 7. 86 (d, J = 8.8 Hz, 1H), 8. 53 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 411 (M\*+1)

実施例 $104:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-\{4-[(6,7-3)]$ ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ[-2-メチルフェニル)ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] -2-メチルアニリン (50 mg) をクロロホルム (3 ml) に溶解した後、2,4-ジフルオロフェニルイソシアナート (23 <math>\mu$ l) を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を遮取、洗浄し、表題の化合物を定量的に得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 2. 29 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 03-7. 11 (m, 2H), 7. 16 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 29-7. 35 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 87-7. 90 (m, 1H), 8. 13-8. 19 (m, 1H), 8. 36-8. 39 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H), 8. 92-8. 95 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 467 (M++1)

実施例 $105:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]}$ -2-メチルフェニルN'-(4-7)ルオロフェニルN'-(4-7)

 $4 - [(6, 7 - ジメトキシ-4 - キナゾリニル) オキシ] - 2 - メチルアニリン (50 mg) をクロロホルム (3 m l) に溶解した後、<math>p - フルオロフェニルイソシアナート (22 \mu l) を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を定量的に得た。$ 

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 2. 28 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 7. 08-7. 15 (m, 4H), 7. 38 (s, 1H), 7. 47-7. 50 (m, 2H), 7. 55 (s, 1H), 7. 84 -7. 88 (m, 1H), 7. 98 (s, 1H), 8. 55 (s, 1H), 9. 03 -9. 05 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 449 (M\*+1)

- 107 -

#### -2-メチルフェニル}-N'-(2-メトキシフェニル)ウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] -2-メチルアニリン (50mg) をクロロホルム (3ml) に溶解した後、<math>2-メトキシフェニルイソシアナート (26<math>\mu$ l) を加えて、一晩加熱還流した。析出した結晶を濾取、洗浄し、表題の化合物を70mg、収率95%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MH<sub>2</sub>): 2. 29 (s, 3H), 3. 90 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H), 6. 87-6. 97 (m, 2H), 7. 02-7. 04 (m, 1H), 7. 08 (dd, J=2. 9H z, 8. 8Hz, 1H), 7. 14 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 84 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 13 -8. 15 (m, 1H), 8. 55 (s, 1H), 8. 58 (s, 1H), 8. 61 -8. 62 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 461 (M++1)

### 実施例 $107:N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]$ -2-ニトロフェニルN'-プロピルウレア

 $4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]-2-ニトロアニリン(50mg)をクロロホルム(10ml)、トリエチルアミン(0.2ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(43mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次にプロピルアミン(18<math>\mu$ l)を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を24mg、収率38%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.45-1.51 (m, 2H), 3.06-3.09 (m, 2H), 3.98 (s, 3H), 4.00 (s, 3H), 7.40 (s, 1H), 7.52 (br, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.67-7.70 (m, 1H), 8.04-8.06 (m, 1H), 8.38-8.41 (m, 1H), 8.57 (s, 1H), 9.35 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 428 (M++1)

実施例108:N-ブチル-N'- {4-|(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ

- 108 -

#### ニル)オキシ|-2-ニトロフェニル)ウレア

4-[(6,7-9)メトキシー4-キナソリニル)オキシ]-2-ニトロアニリン  $(50\,\mathrm{mg})$  をクロロホルム  $(10\,\mathrm{ml})$ 、トリエチルアミン  $(0.2\,\mathrm{ml})$  に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン  $(43\,\mathrm{mg})$  を加えて室温で30分間攪拌した。次にプチルアミン  $(22\,\mathrm{ml})$  を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を $15\,\mathrm{mg}$ 、収率23%で得た。

 $^{1}H-NMR \; (DMSO-d_{6}, 400MHz): \delta \, 0. \; 91 \; (t, \; J=7. \; 3H)$  z, 3H), 1. 30-1. 49 (m, 4H), 3. 10-3. 15 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 4. 00 (s, 3H), 7. 40 (s, 1H), 7. 51 (br, 1H), 7. 57 (s, 1H), 7. 68 (dd,  $J=2. \; 9Hz, \; 9. \; 3Hz, \; 1H), \; 8. \; 05 \; (d, \; J=2. \; 9Hz, \; 1H), \; 8. \; 40 \; (d, \; J=9. \; 2Hz, \; 1H), \; 8. \; 57 \; (s, 1H), \; 9. \; 35 \; (s, 1H)$ 

質量分析値(ESI-MS, m/z): 442 (M+1)

# <u>実施例109:N-{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ</u>ニル) オキシ[7xニル} -N-メトキシメチル-N'-プロピルウレア

N-  $\{2- \rho \Box \Box - 4- [(6,7- i j j j k + i j - 4- i j j j j j j k + i j ]$  フェニル $\}$ -N'-プロビルウレア (100 mg)を無水テトラヒドロフラン (30 ml) に溶解し、水素化ナトリウム (60 wt % .88 mg) を加えて室温で 15 分間 投押した。次にクロロメチルメチルエーテル  $(67 \mu l)$  を加えて、さらに室温で 30 分間 投押した。滅圧下溶媒を留去し、水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、滅圧下溶媒を留去して 得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題 の化合物を 18 mg、収率 18%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>0</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 89 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.46-1.55 (m, 2H), 3.20 (br, 2H), 3.48 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 4.54 (br, 2H), 7.29 (dd, J=2.7Hz, 8.5Hz, 1H), 7.37 (s, 1H), 7.47 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.50 (s, 1H), 7.50 (d,

- 109 -

J = 2.7 Hz, 1H), 8.66 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 461 (M++1)

実施例 $1 10: N-Pセチル-N-\{2-D-D-4-I(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニル\}-N'-プロピルウレア$ 

N- {2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア(100mg)を無水テトラヒドロフラン(30ml)に溶解し、水素化ナトリウム(60wt%、88mg)を加えて室温で15分間攪拌した。次に塩化アセチル(63 $\mu$ l)を加えて、さらに室温で2時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/アセトンで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を27mg、収率26%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 60.98 (t, J=7.3Hz, 3H), 1.59-1.68 (m, 2H), 2.04 (s, 3H), 3.27-3.36 (m, 2H), 4.07 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 7.31-7.33 (m, 1H), 7.35 (s, 1H), 7.41 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.50-7.51 (m, 2H), 8.63 (s, 1H), 9.08 (br, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 459 (M\*+1)

実施例 $111:N'-\{2-D-D-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾ]$ リニル)オキシ|フェニル)-N-メチル-N-プロビルウレア

 $2-\rho$ ロロー4 - [(6,  $7-\tilde{y}$ メトキシー4 -キナゾリニル) オキシ] アニリン (56 mg) をクロロホルム (4 ml)、トリエチルアミン (0.3 ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (50 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にN-メチルプロピルアミン (26  $\mu$ l) を加えて、さらに室温で1時間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をNキサンで洗浄し、表題の化合物を12 mg、収率12 収率12 %で得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 99 (t, J=7. 3H

- 110 -

z, 3H), 1. 64-1. 74 (m, 2H), 3. 08 (s, 3H), 3. 34 (t, J=7. 6Hz, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 17 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 41 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 64 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 (M<sup>+</sup>+1)

中作[1 1 0 · x² - (0 - hpp - 4 - f / 6 - 7 - 25 J

## 実施例 $112:N' - \{2-クロロ-4-\lceil (6,7-ジメトキシ-4-キナゾ)$ リニル) オキシ[7x=2] - N-x チャープロピルウレア

 $2-\rho$ ロロー4ー [(6、 $7-\tilde{y}$ メトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (80 mg) をクロロホルム (3 m 1)、トリエチルアミン (0.3 m 1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (72 mg) を加えて室温で15分間攪拌した。次にNーエチルプロピルアミン (44  $\mu$  1)を加えて、さらに室温で30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで洗浄し、表題の化合物を40 mg、収率37%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 00 (t, J=7.3Hz, 3H), 1.28 (t, J=7.1Hz, 3H), 1.69-1.74 (m, 2H), 3.32 (t, J=7.6Hz, 2H), 3.43 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.07 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 7.02 (s, 1H), 7.17 (dd, J=2.9Hz, 9.2Hz, 1H), 7.31 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.36 (s, 1H), 7.53 (s, 1H), 8.42 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.63 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):445 (M++1)

### <u>実施例113:N'- $\{2-2-4-4-[(6,7-3)]$ (4) オキシー4ーキナゾ</u>リニル) オキシ|フェニル} -N, N-ジプロピルウレア

 $2-\rho$ ロロー4ー [(6,  $7-\tilde{y}$ メトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (100mg) をクロロホルム (3ml)、トリエチルアミン (0.3ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (90mg) を加えて室温で15分間攪拌した。次にジプロピルアミン (62 $\mu$ l) を加えて、さらに室温で

30分間攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をヘキサンで洗浄し、表題の化合物を48mg、収率35%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 99 (t, J=7. 3Hz, 6H), 1. 66-1. 76 (m, 4H), 3. 32 (t, J=7. 8Hz, 4H), 4. 07 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 03 (s, 1H), 7. 16 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 52 (s, 1H), 8. 43 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 63 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 459 (M++1)

実施例 $1 14: N-ブチル-N'-\{2-クロロ-4-[(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ|フェニル\}-N-メチルウレア$ 

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 60. 99 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 38-1. 43 (m, 2H), 1. 62-1. 66 (m, 2H), 3. 07 (s, 3H), 3. 40 (t, J=7. 3Hz, 2H), 4. 07 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 00 (s, 1H), 7. 17 (dd, J=2. 7Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 41 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 63 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 445 (M\*+1)

実施例 $115:N'-\{2-2-4-1\}$  (6, 7-3メトキシ-4-4ナゾリニル) オキシ|フェニル} -N-(4-2-2-1) -N-メチルウレア

- 112 -

 $2-\rho$ ロロー4ー [(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (80 mg) をクロロホルム (3 m l)、トリエチルアミン (0.3 m l) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (72 mg) を加えて室温で 15 分間攪拌した。次に4ークロローNーメチルアニリン (35  $\mu$  l) を加えて、さらに 30 分間加熱還流した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、溶媒を留去して得られた結晶をエーテルで洗浄し、表題の化合物を 83 mg、収率 69 %で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz): 3. 36 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 89 (s, 1H), 7. 17 (dd, J = 2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 23 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 33-7. 35 (m, 3H), 7. 48-7. 50 (m, 3H), 8. 41 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 61 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):499 (M\*+1)

実施例 $116:N'-\{2-2-2-4-\{(6,7-3)\}$  コープメトキシー 4-4+1 フェニル1+1 フェニル1+1 フェニル1+1 フェニル1+1 フェニル1+1 アンエチルウレア

 $2-\rho$ ロロー4ー [(6, 7-ジメトキシー4ーキナゾリニル) オキシ] アニリン (50 mg) をクロロホルム (2 ml)、トリエチルアミン (0.5 ml) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (48 mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次にジエチルアミン (0.5 ml) を加えて、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPI.Cにより精製し、表題の化合物を37 mg、収率93%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>1</sub>, 400MHz):  $\delta$ 1. 30 (t, J=7. 1Hz, 6H), 3. 44 (q, J=7. 1Hz, 4H), 4. 12 (s, 3H), 4. 2 0 (s, 3H), 7. 16 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 2 7 (s, 1H), 7. 31 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 48 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 81 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 431 (M\*+1)

実施例117:N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニ

#### ル) オキシ] フェニル}-N'-メチルウレア

2-クロロー4-[(6, 7-ジメトキシー4-キナゾリニル) オキシ] アニリン (50mg) をクロロホルム (2m1)、トリエチルアミン (0.5m1) に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン (48mg) を加えて室温で30分間攪拌した。次に-78度に冷却し、メチルアミン塩酸塩 (130mg) を加えそのまま昇温し、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を41mg、収率70%で得た。

'H-NMR (DMSO-d  $_6$ , 400MHz):  $\delta$  2.  $\delta$  8 (d, J=4. 4Hz, 3H), 3. 97 (s, 3H), 3. 99 (s, 3H),  $\delta$  8.  $\delta$  6.  $\delta$  6 -  $\delta$  8. (m, 1H), 7. 21 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 43 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 07 (s, 1H), 8. 17 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 54 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 389 (M\*+1)

実施例 $118:N'-\{2-DDD-4-\{(6,7-ジメトキシ-4-キナゾリ$  ニル) オキシ] フェニル $\}-N,N-ジメチルウレア$ 

2-クロロー4-[(6,7-ジメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]アニリン(50mg)をクロロホルム(2ml)、トリエチルアミン(0.5ml)に溶解した後、クロロホルムに溶解したトリホスゲン(48mg)を加えて室温で30分間攪拌した。次に-78度に冷却し、ジメチルアミン塩酸塩(250mg)を加えそのまま昇温し、さらに室温で一晩攪拌した。反応液にメタノールを加え、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率53%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 3. 11 (s, 6H), 4. 12 (s, 3H), 4. 20 (s, 3H), 7. 05 (s, 1H), 7. 17 (dd, J=2. 4Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 31 (d, J=2. 4Hz, 1H), 7. 59 (s, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 46 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 82 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 403 (M+1)

プロポキシ)-4-キナゾリニル]オキシ)フェニル)-N'-プロピルウレア オキシ]フェニル $\}$ -N'-プロピルウレア(75mg)、炭酸カリウム(51mg)、 $1.3-ジプロモプロパン (76 \mu I)$  をN,N-ジメチルホルムアミド (4 m)1) に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を 加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下 溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、N-(4-{[7-(3-ブロ モプロポキシ) -6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ} -2-クロロフェ ニル) -N'-プロピルウレアを74mg、収率78%で得た。得られた中間体 (74 mg)、炭酸カリウム (51 mg)、モルホリン (130 μl) をN.Nージメチ ルホルムアミド (4 m l) に溶解し室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して 得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをク ロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製 し、表題の化合物を49mg、収率63%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDC13, 400MHz):  $\delta$ 0. 89 (t, J=7. 44Hz, 3H), 1. 41-1. 50 (m, 2H), 1. 97 (t, J=6. 83Hz, 1

<u>実施例120:N-(2-クロロー4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノ</u> エトキシ)-4-キナソリニル]オキシ}フェニル)-N'-プロピルウレア

オキシ] フェニル} -N' -プロピルウレア (72 mg)、炭酸カリウム (30 mg)、1,2 -ジプロモエタン (62  $\mu$ l) をN,N-ジメチルホルムアミド (4 m l) に溶解し室温で 3 時間提拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、N- (4- {[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシー4-キナゾリニル] オキシ} -2-クロロフェニル) -N'-プロピルウレアを 40 mg、収率 45%で得た。得られた中間体 (45 mg)、炭酸カリウム (30 mg)、モルホリン (80  $\mu$ l) をN,N-ジメチルホルムアミド (2 m l) に溶解し室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ウロロホルムで加速した。減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 42 mg、収率 56%で得た。

'H-NMR (CDC13, 400MHz):  $\delta$ 0. 89 (t, J=7. 32Hz, 3H), 1. 43-1. 49 (m, 2H), 2. 32-2. 38 (m, 2H), 2. 66 (bs, 1H), 2. 79 (t, J=5. 86Hz, 1H), 3. 04-3. 09 (m, 2H), 3. 29-3. 36 (m, 4H), 3. 53 (m, 1H), 3. 57-3. 59 (m, 2H), 3. 96 (s, 3H), 4. 31 (t, J=5. 85Hz, 1H), 6. 98 (m, 1H), 7. 21-7. 23 (m, 1H), 7. 41 (s, 1H), 7. 46-7. 47 (m, 1H), 7. 55 (d, J=12. 69Hz, 1H), 8. 03 (s, 1H), 8. 19 (d, J=9. 27Hz, 1H), 8. 55 (d, J=5. 37Hz, 1H),

質量分析値 (ESI-MS, m/z):517 (M++1)

実施例 $1\ 2\ 1\ : N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[7-(3-ヒドロキシプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ<math>\}$  フェニル $\}$  -N'-プロピルウレア  $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)$  オキシ $\}$  フェニル $\}$  -N'-プロピルウレア  $(5\ 5\ mg)$  ,炭酸カリウム  $(2\ 0\ mg)$ 、 $3-プロモ-1-プロパノール <math>(6\ 2\ \mu I)$  をN, $N-ジメチルホルムア ミド <math>(4\ ml)$  に溶解し室温で3時間 提出した。減圧下溶媒を留去して得られた

残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を25mg、収率40%で得た。

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 400MH<sub>2</sub>):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 44H<sub>2</sub>, 3H), 1. 24 (bs, 1H), 1. 43-1. 52 (m, 2H), 1. 97 (t, J=6. 22H<sub>2</sub>, 2H), 3. 06~3. 11 (m, 2H), 3. 56-3. 7 1 (m, 2H), 3. 97 (s, 3H), 4. 27 (m, 2H), 6. 99 (t, J=5. 62H<sub>2</sub>, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 68, 9. 03H<sub>2</sub>, 1H), 7. 38 (d, J=9. 03H<sub>2</sub>, 1H), 7. 47 (d, J=2. 68H<sub>2</sub>, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 8. 20 (d, J=9. 03H<sub>2</sub>, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 461 (M++1)

<u>実施例122:N-(2-クロロ-4-{[7-(2-ヒドロキシエトキシ)-6</u> -メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ) フェニル) -N'-プロピルウレア

 $N-\{2-\rho$ ロロー4ー[(7-k)ロキシー6ーメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ]フェニル $\}$ ーN ープロピルウレア  $(50\,mg)$ 、炭酸カリウム  $(30\,mg)$ 、エチレンプロモヒドリン  $(44\,\mu I)$  をN,N-ジメチルホルムアミド  $(4\,mI)$  に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を $12\,mg$ 、収率22%で得た。

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 91 (t, J=7. 44Hz, 3H), 1. 42-1. 49 (m, 2H), 3. 06-3. 11 (m, 2H), 3. 80-3. 83 (m, 2H), 3. 98 (s, 3H), 4. 22 (t, J=4. 64Hz, 2H), 4. 98 (t, J=5. 37Hz, 1H), 6. 99 (t, J=5. 37Hz, 1H), 7. 33 (dd, J=2. 69Hz, 9. 03Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 48 (d, J=2. 68Hz, 1H), 7. 55 (s,

- 117 -

1H), 8. 05 (s, 1H), 8. 19 (d, J=9. 27Hz, 1H), 8. 5 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z): 447 (M++1)

実施例123:N-(2-2)ロロー4-(6-3)トキシー7-(4-2)リジルメトキシ)-4-4ナゾリニル|オキシ)フェニル)-N ープロピルウレア

 $^{1}H-NMR$  (CDC13, 400MHz): 60.96 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.53-1.64 (m, 2H), 3.25 (dd, J=7.3Hz, 12.9Hz, 2H), 4.07 (s, 3H), 5.32 (s, 2H), 6.66 (s, 1H), 7.14 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.27 (s, 1H), 7.29 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.41 (d, J=5.9Hz, 2H), 7.54 (s, 1H), 8.24 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.59 (s, 1H), 8.63 (d, J=6.1Hz, 2H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 494 (M++1)

実施例124:N-[2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-[(5-モルホリ ノベンチル) オキシ] -4-キナゾリニル} オキシ) フェニル]-N'-プロピ ルウレア

 $N-\{2-\rho$ ロロー4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル $\}-N'-$ プロピルウレア(70mg)、炭酸カリウム(30mg)、ベンタメチレンプロマイド $(80\mu I)$ をN,N-ジメチルホルムアミド<math>(5m1)に溶解し室温で3時間攪拌した。域圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 $N-[4-(\{7-(5-ブ)\})]$ 

ロモベンチル)オキシ $}$  - 6 - メトキシー4 - キナゾリニル)オキシ] - 2 - クロロフェニル] - N' - プロピルウレアを43 mg、収率46%で得た。得られた中間体(43 mg)、炭酸カリウム(30 mg)、モルホリン(70  $\mu$ I)をN,N - ジメチルホルムアミド(4 m I)に溶解し室温で一晩攪拌した。滅圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を30 mg、収率68%で得た。

 $^1$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MH<sub>2</sub>):  $\delta$ 1. 71 (t, J=7. 32H<sub>Z</sub>, 3H), 2. 28 (t, J=7. 20H<sub>Z</sub>, 2H), 2. 63 (m, 2H), 3. 08-3. 14 (m, 5H), 3. 29~3. 30 (m, 5H), 3. 47 (bs, 1H), 3. 73 (m, 1H), 3. 86-3. 90 (m, 2H), 4. 36 (t, J=4. 65H<sub>Z</sub>, 3H), 4. 46 (t, J=4. 76H<sub>Z</sub>, 1H), 4. 77 (s, 1H), 4. 99 (t, J=6. 34H<sub>Z</sub>, 2H), 7. 80 (m, 1H), 8. 02 (dd, J=2. 68H<sub>Z</sub>, 9. 27H<sub>Z</sub>, 1H), 8. 18 (s, 1H), 8. 27 (d, J=2. 68H<sub>Z</sub>, 1H), 8. 34 (s, 1H), 8. 85 (s, 1H), 9. 00 (d, J=9. 03H<sub>Z</sub>, 1H), 9. 35 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 559 (M\*+1)

実施例125: $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(6-)++>-7-\{[5-(1H-1,2,3-+]-1-4-]++)]$  ペンチル[3-(1H-1,2,3-+]-1-4-] ペンチル[3-(1H-1,2)] オキシ[3-(1H-1,2)] [3-(1H-1,2)] [3-(1H-1,2)

トリアゾール(0.41ml)、1 - プロモ-5 - クロロベンタン(1.0ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム(10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液(1ml)をアセトン(10ml)に溶解し、50℃で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、滅圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精製し、中間体(390mg)を得た。

- 119 -

38mg)、前述の中間体(52mg)をN,Nージメチルホルムアミド(1m1)に 溶解し120℃で5時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒 を留去して得られた残さをHPLCにて精製」し、表題の化合物を41mg、収率 38%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): 60.96 (t, J=7.6Hz, 3H), 1. 50-1.65 (m, 4H), 1. 90-2.08 (m, 4H), 3. 24 (d d, J=7.1Hz, 12. 9Hz, 2H), 4. 01 (s, 3H), 4. 17 (t, J=6.6Hz, 2H), 4. 44 (t, J=7.3Hz, 2H), 4. 88-4. 94 (m, 1H), 6. 32 (s, 1H), 7. 14 (dd, J=2.7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 25 (s, 1H), 7. 29 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 48 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 7. 70 (s, 1H), 8. 23 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 58 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):540 (M\*+1)

原料 (N'  $-\{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル\} -N, N-ジエチルウレア、83mg), 炭酸カリウム (138mg)、<math>4-クロロメチルピリジン塩酸塩 (49mg) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをHPLCにて精製し、表題の化合物を57mg、収率56%で得た。$ 

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 26 (t, J=7. 3Hz, 6H), 3. 41 (q, J=7. 1Hz, 4H), 4. 08 (s, 3H), 5. 32 (s, 2H), 6. 98 (s, 1H), 7. 14 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz. 1H), 7. 27 (s, 1H), 7. 29 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 4 1 (d, J=5. 9Hz, 2H), 7. 55 (s, 1H), 8. 37 (d, J=9).

- 120 -

 $0\,H\,z$ ,  $1\,H$ ),  $8.\,5\,8$  (s,  $1\,H$ ),  $8.\,6\,3$  (d,  $J=5.\,9\,H\,z$ ,  $2\,H$ ) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):  $5\,0\,8$  ( $M^++1$ )

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)$ オキシ]フェニル $\}-N'$ -プロピルウレア(70mg)、炭酸カリウム(30mg)、ベンタメチレンプロミド( $80\mu$ I)をN,N-ジメチルホルムアミド(5mI)に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 $N-(4-\{[7-(4-7)\Box \Xi -1])-N'-\Box \Xi -1]$  オキシ $\{10,10\}$  の $\{10,10\}$  を $\{10,10\}$ 

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 99 (t, J=7. 32Hz, 3H), 1. 56-1. 62 (m, 13H), 2. 00-2. 08 (m, 2H), 3. 26-3. 28 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 24 (m, 2H), 4. 72-4. 77 (m, 1H), 6. 65 (s, 1H), 6. 99 (s, 1H), 7. 19-7. 26 (m, 1H), 7. 30 (s, 1H), 7. 32-7. 34 (m, 1H), 7. 51 (s, 1H), 8. 25 (d, J=9. 03Hz, 1H), 8. 61 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):545 (M++1)

実施例 $128:N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(4-メチルピペラジノ)エトキシ]-4-キナゾリニル} オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア$ 

- 121 -

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)$  オキシ] フェニル $\}$  - N' - プロピルウレア (60 mg)、炭酸カリウム (30 mg)、1,2-ジプロモエタン (70  $\mu$ l) を N, N-ジメチルホルムアミド (4 m l) に溶解し室温で 3 時間提拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 $N-(4-\{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ<math>\}$  -  $2-\rho$  ロロフェニル) - N' - プロピルウレアを 4 6 mg、収率 6 2 %で得た。 得られた中間体 (46 mg)、炭酸カリウム (20 mg)、N-メチルピペラジン (50  $\mu$ l) を N, N-ジメチルホルムアミド (3 m l) に溶解し室温で一晩攪拌した。 減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 2 4 mg、収率 5 0 % で得た。

'H-NMR (CDCls, 400MHz):  $\delta$ 0. 99 (t, J=7. 32Hz, 3H), 1. 61-1. 64 (m, 2H), 2. 75 (m, 2H), 3. 00-3. 16 (m, 4H), 3. 25-3. 16 (m, 4H), 3. 25-3. 29 (m, 2H), 4. 02 (s, 3H), 4. 27-4. 35 (m, 2H), 4. 78-4. 83 (m, 2H), 5. 33 (s, 3H), 6. 69 (s, 1H), 7. 17 (dd, J=2. 68 Hz, 9. 03 Hz, 1H), 7. 31 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 26 (d, J=9. 27 Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H) 96

実施例 $129:N-\{2-D-1-4-[(7-\{2-[(2-ヒドロキシエチル) (メチル) アミノ] エトキシ<math>\}-6-$ メトキシ-4-キナゾリニル $\}$  オキシ] フェニル $\}-N$  ープロピルウレア

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナソリニル)$ オキシ] フェニル $\}-N'-プロピルウレア(65mg)$ 、炭酸カリウム(30mg)、 $1,2-ジプロモエタン(30\mu)$ をN,N-ジメチルホルムアミド(4ml)に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、

クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 $N-(4-\{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレアを36mg、収率45%で得た。得られた中間体(36mg)、炭酸カリウム(30mg)、<math>N-メチルエタノールアミン(30\mu)$ をN,N-ジメチルホルムアミド(3mI)に溶解し室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を21mg、収率55%で得た。

'H-NMR (CDC1:, 400MHz):  $\delta0$ . 98 (t, J=7. 32Hz, 3H), 1. 59 (m, 2H), 1. 94 (bs, 1H), 3. 23 (m, 2H), 4. 03 (s, 3H), 4. 07-4. 15 (m, 4H), 4. 76 (m, 4H), 5. 35 (s, 3H), 7. 10-7. 17 (m, 1H), 7. 28 (s, 3H), 7. 40 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 37 (d, J=9. 03Hz, 1H), 8. 64 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):504 (M+1)

実施例130:N-[2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-[3-(4-メチルピペラジノ)プロポキシ]-4-キナゾリニル) オキシ) フェニル]-N'-プロピルウレア

 $N-\{2-\rho$ ロロー4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル $\}$  - N - プロピルウレア (75 mg)、炭酸カリウム (30 mg)、 $1,3-ジプロモプロパン <math>(75 \mu I)$  を N,N-ジメチルホルムアミド (4 mg) に溶解し室温で 3 時間 提拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 $N-(4-\{[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシ<math>\}$  -  $2-\rho$ ロロフェニル $\}$  - N

Nージメチルホルムアミド (3 m 1) に溶解し室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 2 0 mg、収率 6 3 % で得た。

'H-NMR (CDC13, 400MHz):  $\delta$ 0. 99 (t, J=7. 32Hz, 3H), 1. 58-1. 62 (m, 2H), 2. 25-2. 50 (m, 3H), 2. 70-2. 85 (m, 3H), 2. 92-2. 98 (m, 3H), 3. 25 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 25 (m, 2H), 4. 83 (m, 3H), 5. 34 (s, 3H), 6. 70 (s, 1H), 7. 21 (dd, J=2. 68, 9. 03Hz, 1H), 7. 26 (s, 2H), 7. 31 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 18 (d, J=9. 27Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 544 (M\*+1)

実施例131:N'-[2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-[2-(1*H*-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キナゾリニル} オキシ) フェニル]-N, N-ジエチルウレア

原料(N'-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}-N、Nージエチルウレア、83mg) 炭酸カリウム(138mg)、2-(1H-1,2,3-トリアゾル-1-イル)エチル 4ーメチルー1ーベンゼンスルフォナート(59mg)をN,Nージメチルホルムアミド(1m1)に溶解し80℃で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体を得た。中間体とトリエチルアミン(0.027ml)のクロロホルム(1ml)溶液に、0℃でトリホスゲン(90mg)加えて、30分間攪拌した。反応混合物を0℃に冷却した後、ジエチルアミン(0.044ml)を滴下して加え、2時間かけて室温まで昇温した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液をを加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをHPLCにて精製し、表題の化合物を30mg、収率29%

で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 26 (t, J=7. 1Hz, 6H), 3. 41 (q, J=7. 1Hz, 4H), 4. 03 (s, 3H), 4. 53 (t, J=4. 9Hz, 2H), 4. 94 (t, J=5. 1Hz, 2H), 6. 98 (s, 1H), 7. 13 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 26 (s, 1H), 7. 73 (s, 1H), 7. 94 (s, 1H), 8. 38 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 60 (s, 1H)

実施例132:3-{[4-(3-クロロ-4-{[(ジエチルアミノ) カルボニル|アミノ} フェノキシ) -6-メトキシ-7-キナゾリニル|オキシ} プロビル-N, N-ジエチルカーバメイト

原料(N'-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}-N, N-ジエチルウレア、83mg),炭酸カリウム(138mg)、3-プロモ-1-プロパノール(0,027ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し80℃で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体を得た。中間体とトリエチルアミン(0.027ml)のクロロホルム(1ml)溶液に、0℃でトリホスゲン(90mg)加えて、30分間提拌した。反応混合物を0℃に冷却した後、ジエチルアミン(0.044ml)を滴下して加え、2時間かけて室温まで昇温した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液をを加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをHPLCにて精製し、表題の化合物を19mg、収率17%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 04 (t, J=7. 1Hz, 6H), 1. 22 (t, J=7. 3Hz, 6H), 3. 09 (q, J=7. 1Hz, 4H), 3. 36 (q, J=7. 1Hz, 4H), 3. 75 (t, J=6. 3Hz, 2H), 3. 97 (s, 3H), 4. 29 (t, J=6. 1Hz, 2H), 6. 93 (s, 1H), 7. 10 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 24 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 27 (s, 1H), 7. 45 (s, 1H), 8. 33

- 125 -

(d, J=9.3Hz, 1H), 8.55 (s, 1H)

実施例 $133:N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[3-(4-ピリンルチオ) プロポキシ]-4-キナゾリニル} オキシ) フェニル<math>]-N'-プロピル$ 

原料( $N-(4-\{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キナソリニル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-<math>N'-$ プロピルウレア、80mg)、炭酸カリウム(138mg)、4-メルカプトピリジン(<math>22mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し室温で 3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を60mg、収率72%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>,  $400 \,\text{MHz}$ ):  $\delta0.91$  (t,  $J=7.6 \,\text{Hz}$ , 3H), 1. 50-1.60 (m, 2H), 2. 24-2.32 (m, 2H), 3. 11-3.24 (m, 4H), 3. 99 (s, 3H), 4. 25 (t,  $J=5.9 \,\text{Hz}$ , 2H), 4. 70-4.80 (m, 1H), 6. 62 (s, 1H), 7. 11 (d d,  $J=2.7 \,\text{Hz}$ , 9.  $0 \,\text{Hz}$ , 1H), 7. 11-7.16 (m, 2H), 7. 23 (s, 1H), 7. 25 (d,  $J=2.7 \,\text{Hz}$ , 1H), 7. 45 (s, 1H), 8. 19 (d,  $J=9.0 \,\text{Hz}$ , 1H), 8. 30-8.34 (m, 2H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):554 (M++1)

実施例 $134:N-\{2-DDD-4-[(6-メトキシ-7-\{3-[(1-メチル-1H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-5-イル) チオ]プロポキシ}-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア$ 

原料  $(N-(4-\{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、<math>80mg$ ), 炭酸カリウム (138mg)、5-メルカプト-1-テトラゾール(<math>23mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で3時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄

- 126 -

し、表題の化合物を71mg、収率85%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 91 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1.51-1.56 (m, 2H), 2.39-2.48 (m, 2H), 3.17-3.23 (m, 2H), 3.56 (t, J=7.1Hz, 2H), 3.86 (s, 3H), 3.97 (s, 3H), 4.27 (t, J=5.9Hz, 2H), 4.75-4.82 (m, 1H), 6.63 (s, 1H), 7.10 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.24 (d, J=3.7Hz, 1H), 7.44 (s, 1H), 8.19 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.55 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z): 559 ( $M^++1$ ) 実施例 135:N-(2-200-4-(56-3)+5)-7-(3-ピペリジ

 $\mu$ ) オキシ1フェニル $\}$  - N  $^{1}$  -  $\mathcal{J}$  -  $\mathcal{$ mg)、1、3 -ジプロモプロパン(0.5m1)をN,N-ジメチルホルムアミド(5 m 1) に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに水 を加え、クロロホルム/2ープロパノール(4/1)で抽出した。有機層を無水硫 酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、 N - (4 - (7 - (3 - 7) + 7) + 7) - 6 - 4 + 4 - 4 + 4 + 7)ル]オキシ} - 2-クロロフェニル - N'-プロピルウレアを451mg、収率7 1%で得た。N-(4-{I7-(3-ブロモプロボキシ)-6-メトキシ-4 -キナゾリニルjオキシ) - 2-クロロフェニル} - N'-プロピルウレア (70 mg)、炭酸カリウム (54mg)、ピペリジン (39ul) をN,N-ジメチルホルムアミ ド(2m1)に溶解し室温で一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/ メタノール(20/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、 表題の化合物を35mg、収率50%で得た。

 $^{1}H - NMR$  (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz):  $\delta$ 0. 98 (t, J=7.6 Hz, 3H),

- 127 -

1. 46 (br, 2H), 1. 54-1. 66 (m, 8H), 2. 15 (br, 2H), 2. 44 (br, 2H), 2. 55 (br, 2H), 3. 20-3. 30 (m, 2H), 4. 04 (s, 3H), 4. 27 (t, J=6. 6Hz, 2H), 4. 77 (t, J=5. 9Hz, 1H), 6. 65 (s, 1H), 7, 17 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 32 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 33 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 24 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 61 (s, 1H)

実施例 $136:N-[2-D-Q-4-({7-X}++)-6-[2-(4-X)-2]$  ルピペラジノ) エトキシ] -4-++ プリニル) オキシ) フェニル] -N'- フロピルウレア

(N-{2-クロロ-4-[(6-ヒドロキシ-7-メトキシ-4-キナゾリニ ル) オキシ] フェニル} - N' - プロピルウレア (500mg)、炭酸カリウム (8 57mg)、1,3-ジプロモプロパン(0.5ml)をN,N-ジメチルホルム アミド(5m1)に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られ た残さに水を加え、クロロホルム/2-プロパノール(4/1)で抽出した。有 機屑を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエー テルで洗浄し、 $N-(4-\{[6-(2-プロモエトキシ)-7-メトキシ-4-$ キナゾリニル] オキシト-2-クロロフェニル}-N'-プロピルウレアを45 1mg、収率71%で得た。N-(4-([6-(2-ブロモエトキシ)-7-メ トキシー4ーキナゾリニル]オキシ}-2ークロロフェニル}-N'-プロピル ウレア (50mg)、炭酸カリウム (40mg)、N-メチルピペラジン (50μ をN. Nージメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で一晩攪拌した。 減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてク ロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留 去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマト グラフィーにより精製し、表題の化合物を20mg、収率44%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 98 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 56-1. 65 (m, 2H), 1. 77 (br, 4H), 2. 31 (s, 3H), 2, 53 (br, 2H), 2, 71 (br, 2H), 2, 97 (t, J=6.

- 128 -

1 Hz, 3 H), 3. 24-3. 29 (m, 2 H), 4. 04 (s, 3 H), 4. 3 2 (t, J=6. 1 Hz, 2 H), 4. 8 3 (br, 1 H), 6. 6 9 (s, 1 H), 7. 1 6 (dd, J=2. 7 Hz, 9. 0 Hz, 1 H), 7. 3 0 (s, 1 H), 7. 3 1 (s, 1 H), 7. 5 5 (s, 1 H), 8. 2 5 (d, J=9. 0 Hz, 1 H), 8. 6 2 (s, 1 H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):529 (M++1)

実施例137:N-[2-クロロ-4({7-メトキシ-6-[3-(4-メチル ピペラジノ)プロポキシ]-4-キナゾリニル}オキシ)フェニル]-N'-ブ ロピルウレア

(N-12-クロロ-4-[(6-ヒドロキシ-7-メトキシ-4-キナゾリニ ル) オキシ] フェニル} - N' - プロビルウレア (500mg)、炭酸カリウム (8 57mg)、1.3-ジプロモプロバン(0.5ml)をN.N-ジメチルホルム アミド (5 m l) に溶解し室温で 3 時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られ た残さに水を加え、クロロホルム/2-プロパノール(4/1)で抽出した。有 機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエー テルで洗浄し、 $N-(4-\{[6-(3-プロモプロポキシ)-7-メトキシ-4$ -キナゾリニル]オキシ)-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレアを4 51 mg、収率71%で得た。 $N-(4-\{[6-(3-ブロモプロポキシ)-7$ -メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル}-N'-プロ ピルウレア(50mg)、炭酸カリウム(40mg)、N-メチルピペラジン(5  $0 \mu 1$ ) をN. N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で一晩攪拌し た。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を 留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマ トグラフィーにより精製し、表題の化合物を20mg、収率44%で得た。  $^{t}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 98 (t, J=7.6Hz. 3H), 1. 58-1. 64 (m, 2H), 1. 71 (br, 4H), 2. 31 (s. 3H), 2. 53 (br, 2H), 2. 71 (br, 2H), 2. 11-2, 17 (m. 2H), 2.30 (s, 3H), 2.59-2.62 (m, 2H), 3.24-3.

- 129 -

29 (m, 2H), 4.04 (s, 3H), 4.26 (t, J=6.6Hz, 2H), 4.80 (br, 1H), 6.67 (s, 1H), 7.17 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.31 (s, 1H), 7.31 (s, 1H), 7.52 (s, 1H), 8.25 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.61 (s, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):543 (M\*+1)

実施例 $138:N-(2-DDDD-4-\{[7-メトキシ-6-(2-ビリジル$  $メトキシ)-4-キナゾリニル|オキシ}フェニル)-N'-プロピルウレア$ 

"H-NMR (CDCI<sub>3</sub>,  $400 \,\text{MHz}$ ): 60.91 (t,  $J=7.6 \,\text{Hz}$ ,  $3 \,\text{H}$ ), 1.51-1.58 (m,  $2 \,\text{H}$ ), 3.17-3.22 (m,  $2 \,\text{H}$ ), 4.02 (s,  $3 \,\text{H}$ ), 4.69 (br,  $1 \,\text{H}$ ), 5.36 (s,  $2 \,\text{H}$ ), 6.57 (s,  $1 \,\text{H}$ ), 7.08 (dd,  $J=2.7 \,\text{Hz}$ ,  $9.0 \,\text{Hz}$ ,  $1 \,\text{H}$ ), 7.21-7.29 (m,  $2 \,\text{H}$ ), 7.53-7.55 (m,  $2 \,\text{H}$ ), 7.66-7.71 (m,  $1 \,\text{H}$ ), 8.15 (d,  $J=9.0 \,\text{Hz}$ ,  $1 \,\text{H}$ ), 8.55-8.57 (m,  $2 \,\text{H}$ ) 管量分析値 (ESI-MS, m/z): 494 (M\*+1)

実施例 $139:N-(2-クロロ-4-{{7-メトキシ-6-(3-モルホリ ノプロポキシ)-4-キナゾリニル<math>{7+2}$  フェニル ${7-2}$  ア

原料 (N- (4- {[6-(3-プロポキシ)-7-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、54mg),炭酸カリウム (138mg)、モルホリン (0.017ml)をN,N-ジメチルホルムアミド (1 ml) に溶解し120℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルム-プロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、

- 130 -

減圧下溶媒を留去して得られた残さを酢酸エチルで洗浄し、表題の化合物を42mg、収率77%で得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 91 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.47-1.59 (m, 4H), 1.88-2.00 (m, 2H), 2.35-2.48 (m, 4H), 3.20 (dd, J=7.3Hz, 12.9Hz, 2H), 3.62-3.74 (m, 4H), 3.97 (s, 3H), 4.15 (t, J=6.3Hz, 2H), 4.74-4.80 (m, 1H), 6.63 (s, 1H), 7.09 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.24 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.42 (s, 1H), 8.18 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.54 (s.1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):530 (M+1)

原料 (N-(4-([6-(3-プロモプロボキシ)-7-メトキシ-4-キナソリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、51mg), 炭酸カリウム (68mg)、2-(メチルアミノ) エタノール (15mg) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を25mg、収率48%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 95 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.53-1.62 (m, 2H), 2.08-2.15 (m, 2H), 2.30 (s, 3H), 2.58 (t, J=5.4Hz, 2H), 2.68 (t, J=7.1Hz, 2H), 3.21-3.26 (m, 2H), 3.60 (t, J=5.4Hz, 2H), 4.02 (s, 3H), 4.23 (t, J=6.3Hz, 2H), 5.06 (t, J=5.6Hz, 1Hz), 6.79 (s, 1H), 7.13 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.27-7.28 (m, 2H), 7.48 (s, 1

H), 8. 21 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.58 (s, 1H) 実施例141:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-ピリジル メトキシ) -4-キノリル|オキシ}フェニル) -N'-プロピルウレア

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): 60.97 (t, J=7.6 Hz, 3H), 1. 54-1.65 (m, 2H), 3. 25 (dd, J=7.1 Hz, 12.9 Hz, 2H), 4. 05 (s, 3H), 4. 75-4.82 (m, 1H), 5. 42 (s, 2H), 6. 46 (d, J=5.4Hz, 1H), 6. 67 (s, 1H), 7. 08 (dd, J=2.9Hz, 9.0Hz, 1H), 7. 19 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 7. 56 (d, J=7.8Hz, 1H), 7. 69 (dt, J=2.0Hz, 7. 8Hz, 1H), 8. 25 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5.1Hz, 1H), 8. 611 (d, J=4.6Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):493 (M++1)

実施例 $142:N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシ-7-(3-ピリジルメトキシ)-4-キノリル|オキシ\}フェニル)-N'-プロピルウレア$ 

原料  $(N-\{2-\rho \Box D-4-[(7-L + \Box P)-6-X + P)-4-P)$  リル) オキシ]フェニル $\{-N'-7 \Box P + D + P\}$  の  $\{-N'-7 \Box P + P\}$ 

- 132 -

H-NMR (CDCl3, 400 MHz): 60.97 (t, J=7.3 Hz, 3H), 1.54-1.65 (m, 2H), 3.25 (dd, J=7.3 Hz, 12.9 Hz, 2H), 4.02 (s, 3H), 4.82-4.90 (m, 1H), 5.30 (s, 2H), 6.47 (d, J=5.4 Hz, 1H), 6.72 (s, 1H), 7.09 (dd, J=2.7 Hz, 9.0 Hz, 1H), 7.19 (d, J=2.7 Hz, 1H), 7.32 (dd, J=4.9 Hz, 7.8 Hz, 1H), 7.47 (s, 1Hz), 7.52 (s, 1Hz), 7.84 (d, 1Hz), 1Hz), 1Hz), 1Hz0, 1Hz1, 1Hz2, 1Hz3, 1Hz4, 1Hz4, 1Hz5, 1Hz6, 1Hz7, 1Hz7, 1Hz8, 1Hz9, 1

質量分析値(ESI-MS, m/z): 493 (M++1)

実施例 $143:N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシ-7-(4-ピリジルメトキシ)-4-キノリル]オキシ}フェニル)-N'-プロピルウレア$ 

"H-NMR (CDCIs,  $400 \, \text{MHz}$ ):  $\delta0.97$  (I,  $J=7.6 \, \text{Hz}$ ,  $3 \, \text{H}$ ), 1.54-1.65 (m,  $2 \, \text{H}$ ), 3.25 (dd,  $J=7.1 \, \text{Hz}$ ,  $12.9 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ ), 4.05 (s,  $3 \, \text{H}$ ), 4.86-4.92 (m,  $1 \, \text{H}$ ), 5.32 (s,  $2 \, \text{H}$ ), 6.48 (d,  $J=4.7 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 6.73 (s,  $1 \, \text{H}$ ), 7.08 (dd,  $J=2.7 \, \text{Hz}$ ,  $9.0 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 7.19 (d,  $J=2.9 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 7.38 (s,  $1 \, \text{H}$ ), 7.41 (d,  $J=6.1 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ ), 7.54 (s,  $1 \, \text{H}$ ), 8.26 (d,  $J=9.0 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 8.46 (d,  $J=5.4 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 8.61 (d,  $J=6.1 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ )

質量分析値(ESI-MS, m/z): 493 (M\*+1) 実施例144:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリ

### ノエトキシ) - 4 - キノリル|オキシ| フェニル) - N' - プロピルウレア

原料 (N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル} -N'-プロピルウレア、100mg),炭酸カリウム(172mg)、1,2-ジプロモエタン(0.086ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体(N-(4-{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシー4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア)を得た。中間体、炭酸カリウム(138mg)、モルホリン(0.17ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し80℃で2時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を70mg、収率54%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>,  $400 \, \text{MHz}$ ):  $\delta0.91$  (t,  $J=7.6 \, \text{Hz}$ ,  $3 \, \text{H}$ ), 1.50-1.59 (m,  $2 \, \text{H}$ ), 2.57 (t,  $J=4.6 \, \text{Hz}$ ,  $4 \, \text{H}$ ), 2.88 (t,  $J=5.9 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ ), 3.18-3.23 (m,  $2 \, \text{H}$ ), 3.68 (t,  $J=4.6 \, \text{Hz}$ ,  $4 \, \text{H}$ ), 3.94 (s,  $3 \, \text{H}$ ), 4.26 (t,  $J=5.9 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ ), 4.98 (t,  $J=5.3 \, \text{Hz}$ ,  $2 \, \text{H}$ ), 6.41 (d,  $J=5.3 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ), 6.74 (br,  $1 \, \text{H}$ ), 7.03 (dd,  $J=2.7 \, \text{Hz}$ ,  $9.04 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{H}$ ),  $1 \, \text{Hz}$ ,  $1 \, \text{Hz}$ 

実施例 $145:N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キノリル} オキシ)フェニル] -N'-プロピルウレア$ 

質量分析値(ESI-MS, m/z):515 (M\*+1)

チルー1ーペンゼンスルフォナート(59mg)をN,Nージメチルホルムアミド(1ml)に溶解し120℃で5時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムーメタノールで展開したHPLCにて精製し、表題の化合物を92mg、収率92%で得た。「HーNMR(CDCls,400MHz): δ0.97(t, J=7.6Hz,3H),1.57-1.63(m,2H),3.23-3.28(m,2H),4.01(s,3H),4.52(t,J=5.1Hz,2H),4.81(br,1H),4.93(t,J=5.1Hz,2H),6.47(d,J=5.4Hz,1H),6.69(s,1H),7.08(dd,J=2.7Hz,9.0Hz,1H),7.18(d,J=2.7Hz,1H),7.37(s,1H),7.51(s,1H),7.72(d,J=1.0Hz,1H),7.97(d,J=1.0Hz,1H),8.26(d,J=9.0Hz,1H),8.48(d,J=5.4Hz,1H)質量分析値(ESI-MS,m/z):497(M\*+1)実施例146:N-[2-クロロー4-({7-[2-(1H-1-イミダゾリル)

実施例 $146:N-[2-クロロ-4-({7-[2-(1H-1-イミダゾリル)]}$  エトキシ[-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ[-6-水トキシ-4-キノリル] オキシ[-8-2-2-2] ウレア

原料( $N-\{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル\}-N'-プロピルウレア、<math>80mg$ ),炭酸カリウム(138mg)、2-(1H-1-イミダゾリル)エチル 4-メチル-1-ベンゼンスルフォナート(<math>59mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(<math>1m1)に溶解し120で5時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムーメタノールで展開したHPLCにて精製し、表題の化合物を81mg、収率82%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 96 (t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 50-1. 65 (m, 2H), 1. 90-2. 08 (m, 2H), 3. 24 (d d, J=7. 1Hz, 12. 9Hz, 2H), 4. 01 (s, 3H), 4. 17 (t, J=6. 6Hz, 2H), 4. 44 (t, J=7. 3Hz, 2H), 4. 88-4. - 135 -

9 4 (m, 1H), 6. 3 2 (s, 1H), 7. 1 4 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7. 2 5 (s, 1H), 7. 2 9 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 4 8 (s, 1H), 7. 5 5 (s, 1H), 7. 7 0 (s, 1H), 8. 2 3 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 5 8 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 496 (M++1)

原料(N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、3-プロモ-1-プロパノール(0.027ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を94mg、収率100%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): 60.92 (t, J=7.6 Hz, 3H), 1.45-1.62 (m, 2H), 2.09-2.18 (m, 2H), 3.21 (d d, J=7.1 Hz, 12.9 Hz, 2H), 3.87 (t, J=5.6 Hz, 2H), 3.94 (s, 3H), 4.31 (t, J=6.1 Hz, 2H), 4.81-4.87 (m, 1H), 6.42 (d, J=5.1 Hz, 1H), 6.69 (s, 1H), 7.03 (dd, J=2.7 Hz, 9.0 Hz, 1H), 7.14 (d, J=2.7 Hz, 1H), 7.36 (s, 1H), 7.43 (s, 1H), 8.20 (d, J=9.0 Hz, 1H), 8.42 (d, J=5.4 Hz, 1H)

実施例148:N-[2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-[2-(4-メチルピペラジノ) エトキシ] -4-キノリル オキシ) フェニル] -N'-プロピルウレア

原料  $(N-(4-\{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キノリル] オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、<math>50mg$ )、炭酸カリウム (138mg)、1-メチルピペラジン <math>(0.055m1)をN, N-ジメチルホルムアミド <math>(1m1) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に

- 136 -

水を加え、クロロホルムープロバノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を54mg、収率100%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): δ0. 92 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 49-1. 62 (m, 2H), 2. 24 (s, 3H), 2. 35-2. 70 (m, 2H), 2. 90 (t, J=4. 6Hz, 2H), 3. 21 (dd, J=7. 3Hz, 12. 9Hz, 2H), 3. 94 (s, 3H), 4. 26 (t, J=6. 1Hz, 2H), 4. 75-4. 85 (m, 1H), 6. 41 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 67 (s, 1H), 7. 04 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 14 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 34 (s, 1H), 7. 42 (s, 1H), 8. 19 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 42 (d, J=5. 1Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):528 (M\*+1)

実施例 $149:N-(2-DDD-4-[7-(2-EFD+シエトキシ)-6-メトキシ-4-キノリル|オキシ}フェニル)-N'-プロピルウレア$ 

原料(N- {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、2-プロモエタノール(0.021ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を80mg、収率90%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0.96$  (t, J=7.6Hz, 3H), 1.54-1.65 (m, 2H), 3.25 (dd, J=7.1Hz, 12.9 Hz, 2H), 3.99 (s, 3H), 4.07 (t, J=4.4Hz, 2H), 4.28 (t, J=4.6Hz, 2H), 6.46 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.77 (d, J=8.3Hz, 1H), 7.08 (s, 1H), 7.08 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.42 (s, 1H), 7.49 (s, 1H), 8.25 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.48 (d, J=2.9Hz, 1H)

実施例 $150:N-\{2-\rho - 4-f(7-\{2-f(2-f) - 4-f)\}$  (メチル) アミノf アミノf アミノf アミノf アミノf アミノf アミノf アミノf アン・f アン・f

原料 (N-(4-{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、50mg), 炭酸カリウム (138mg)、2-(メチルアミノ) エタノール (0.040ml)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を53mg、収率106%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): 60. 97 (t, J=7. 6Hz, 3H),

1. 54-1. 65 (m, 2H), 2. 42 (s, 3H), 2. 69 (t, J=5.

1Hz, 2H), 3. 00 (t, J=5. 6Hz, 2H), 3. 26 (dd, J=

7. 1Hz, 12. 7Hz, 2H), 3. 64 (t, J=5. 1Hz, 2H), 3.

99 (s, 3H), 4. 26 (t, J=5. 6Hz, 2H), 4. 66-4. 69

(m, 1H), 6. 46 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 70 (s, 1H),

7. 09 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 19 (d, J=2.

7Hz, 1H), 7. 39 (s, 1H), 7. 47 (s, 1H), 8. 24 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H)

### 1 5 1 . N = (2 = 2 D D = 4 = 116 = 3 } \$ \$ \$ \$ \$ 7 = 7

質量分析値(ESI-MS, m/z):503 (M<sup>+</sup>+1)

実施例 $151:N-(2-DDD-4-{[6-メトキシ-7-(3-モルホリ)]}$  ノプロポキシ) -4-キノリル|オキシ| フェニル) -N'-プロピルウレア

原料 (N-(4-{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、52mg),炭酸カリウム (138mg)、モルホリン (0.044ml)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を23mg、収率44%で得た。

- 138 -

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): 60.92 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.49-1.60 (m, 2H), 2.02-2.11 (m, 2H), 2.40-2.47 (m, 4H), 2.52 (t, J=7.1Hz, 2H), 3.21 (dd, J=7.1Hz, 12.9Hz, 2H), 3.62-3.69 (m, 4H), 3.95 (s, 3H), 4.20 (t, J=6.6Hz, 2H), 4.70-4.78 (m, 1H), 6.41 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.64 (s, 1H), 7.00 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.15 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.37 (s, 1H), 7.43 (s, 1H), 8.20 (d, J=9.00 Hz, 1H), 8.42 (d, J=5.4Hz, 1H)

実施例152:N-[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-([3-(4-メチルピペラジノ)プロポキシ]-4-キノリル)オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア

原料  $(N-(4-\{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、<math>52mg$ ),炭酸カリウム (138mg)、1-メチルピペラジン <math>(0.055m1) をN,N-ジメチルホルムアミド <math>(1m1) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を41mg、収率76%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>,  $400 \, \text{MHz}$ ):  $\delta0.92 \, (t, J=7.6 \, \text{Hz}, 3 \, \text{H})$ ,  $1.49-1.64 \, (m, 2 \, \text{H})$ ,  $2.02-2.10 \, (m, 2 \, \text{H})$ ,  $2.23 \, (s, 3 \, \text{H})$ ,  $2.30-2.56 \, (m, 8 \, \text{H})$ ,  $2.52 \, (t, J=7.3 \, \text{Hz}, 2 \, \text{H})$ ,  $3.20 \, (dd, J=7.1 \, \text{Hz}, 12.9 \, \text{Hz}, 2 \, \text{H})$ ,  $3.94 \, (s, 3 \, \text{H})$ ,  $4.19 \, (t, J=6.8 \, \text{Hz}, 2 \, \text{H})$ ,  $4.83-4.92 \, (m, 1 \, \text{H})$ ,  $6.40 \, (d, J=5.1 \, \text{Hz}, 1 \, \text{H})$ ,  $6.69 \, (s, 1 \, \text{H})$ ,  $7.03 \, (dd, J=2.9 \, \text{Hz}, 9.3 \, \text{Hz}, 1 \, \text{H})$ ,  $7.14 \, (d, J=2.7 \, \text{Hz}, 1 \, \text{H})$ ,  $7.35 \, (s, 1 \, \text{H})$ ,  $7.42 \, (s, 1 \, \text{H})$ ,  $8.19 \, (d, J=9.0 \, \text{Hz}, 1 \, \text{H})$ ,  $8.42 \, (d, J=5.4 \, \text{Hz}, 1 \, \text{H})$ 

質量分析値 (ESI-MS, m/z):542 (M\*+1)

実施例 $153:N-[2-\rho uu-4-(6-メトキシ-7-([3-(1H-1,2,3-トリアゾール-1-イル) プロポキシ]-4-キノリル} オキシ) フェニル]-<math>N'$ -プロピルウレア

トリアゾール(0.41ml)、1 - プロモ-3 - クロロプロパン (0.79ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム (10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液 (1ml)をアセトン (10ml) に溶解し、50℃で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精製し、中間体 (327mg)を得た。

原料( $N-\{2-\rho \Box D-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)$  オキシ]フェニル $\}$  -N -プロピルウレア、80mg) ,炭酸カリウム(138 mg)、前述の中間体(43mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム / メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を<math>54mg、収率52%で得た。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 97 (i, J=7. 6Hz, 3H), 1. 54-1. 65 (m, 2H), 2. 49-2. 58 (m, 2H), 3. 26 (d d, J=7. 1Hz, 13. 2Hz, 2H), 4. 01 (s, 3H), 4. 15 (t, J=5. 9Hz, 2H), 4. 69 (t, J=6. 6Hz, 2H), 4. 90-5. 00 (m, 1H), 6. 46 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 77 (s, 1H), 7. 08 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 19 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 51 (s, 1H), 7. 61 (s, 1H), 7. 67 (s, 1H), 8. 26 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 47 (d, J=5. 4Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):511 (M++1)

<u>実施例154:N-[2-クロロ-4-({7-[3-(1H-1-イミダゾリル)</u> プロポキシ]-6-メトキシ-4-キノリル} オキシ)フェニル]-N'-プロピ ルウレア イミダゾール(680mg)、1 - プロモ-3 - クロロプロパン (0.79ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム (10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液 (1ml)をアセトン (10ml) に溶解し、50℃で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精製し、中間体 (1 - (3 - クロロプロピル) - 1 H - イミダゾール、525mg)を得た。

原料 (N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル} -N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(13 8mg)、前述の中間体(42mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を23mg、収率23%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0.91$  (t, J=7.3Hz, 3H), 1.48-1.60 (m, 2H), 2.27-2.36 (m, 2H), 3.20 (d d, J=6.8Hz, 12.9Hz, 2H), 3.97 (s, 3H), 4.06 (t, J=5.9Hz, 2H), 4.21 (t, J=6.8Hz, 2H), 6.39 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.90 (s, 1H), 6.98-7.04 (m, 2H), 7.12 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.30 (s, 1H), 7.44-7. 48 (m, 2H), 8.22 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.41 (d, J=5.4Hz, 1H)

実施例 $155:N-\{2-\rho$ ロロー $4-[(7-\{2-[ジ(2-ヒドロキシエチル) アミノ]エトキシ}-6-メトキシー<math>4-$ キノリル)オキシ]フェニル-N、-プロピルウレア

原料  $(N-(4-\{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、50mg), 炭酸カリウム <math>(138mg)$ 、1-メチルピベラジン <math>(0.055m1) をN,N-ジメチルホルムアミド <math>(1m1) に溶解し室温で18時間授拌した。反応混合物に水を加え、

N'ープロピルウレア

- 141 -

クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を46mg、収率92%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): δ0.92 (t, J=7.3Hz, 3H), 1.50-1.60 (m, 2H), 2.74 (t, J=4.9Hz, 4H), 3.04 (t, J=4.9Hz, 2H), 3.15-3.24 (m, 2H), 3.60 (t, J=5.1Hz, 4H), 3.94 (s, 3H), 4.17 (t, J=5.0Hz, 2H), 6.41 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.75 (s, 1H), 7.04 (dd, J=2.4Hz, 8.8Hz, 1H), 7.14 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.38 (s, 1H), 7.43 (s, 1H), 8.19 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.42 (d, J=5.4Hz, 1H) 実施例156: N-(2-クロロ-4-[(7-{3-[ジ(2-ヒドロキシエチル)アミノ]プロボキシ}-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル}-

原料(N-(4-([7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、52mg), 炭酸カリウム(138mg)、ジエタノールアミン(53mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロバノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を41mg、収率82%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta0$ . 89 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 46-1. 56 (m, 2H), 1. 97-2. 05 (m, 2H), 2. 63 (t, J=5. 1Hz, 4H), 2. 69 (t, J=6. 1Hz, 2H), 3. 19 (d d, J=7. 1Hz, 13. 2Hz, 2H), 3. 60 (t, J=4. 9Hz, 4H), 3. 94 (s, 3H), 4. 32 (t, J=5. 9Hz, 2H), 5. 27-5. 35 (m, 1H), 6. 37 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 94 (s, 1H), 7. 01 (dd, J=2. 9Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 10 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 53 (s, 1H), 8. 19

- 142 -

(d, J=9.0Hz, 1H), 8.35 (d, J=5.4Hz, 1H) 質量分析値 (ESI-MS, m/z):547 ( $M^++1$ )

実施例 $157:N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-\{3-[(2-ヒドロキシエチル) (メチル) アミノ]プロポキシ} -6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル<math>\}-N'-$ プロピルウレア

原料  $(N-(4-\{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-プロピルウレア、<math>52mg$ ) 炭酸カリウム (138mg)、2-(メチルアミノ) エタノール (0.040ml) をN,N-ジメチルホルムアミド <math>(1m1) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロバノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を51mg、収率98%で得た。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz): 60.91 (t, J=7.6Hz, 3H), 1.45-1.59 (m, 2H), 2.05 (t, J=6.8Hz, 2H), 2.24 (s, 3H), 2.51 (t, J=5.1Hz, 2H), 2.59 (t, J=7.1Hz, 2H), 3.20 (dd, J=6.8Hz, 12.9Hz, 2H), 3.57 (t, J=5.4Hz, 2H), 3.95 (s, 3H), 4.22 (t, J=6.3Hz, 2H), 5.00-5.08 (m, 1H), 6.40 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.79 (s, 1H), 7.03 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.13 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.426 (s, 1H), 1.433 (d, 1.433), 1.433 (d, 1.433), 1.433 (d, 1.433), 1.433

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 517 (M+1)

実施例158:N-[2-クロロ-4-((6-メトキシ-7-[4-(1*H*-1, 2,3-トリアゾール-1-イル)ブトキシ]-4-キノリル)オキシ)フェニル]-N'-プロビルウレア

トリアゾール(0.41ml)、1 - プロモー4 - クロロブタン (0.93ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム (10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液 (1ml) をアセトン (10ml) に溶解し、50℃で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、

クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精製し、中間体(1-(4-クロロブチル)-1H-1, 2, 3-トリアゾール、314mg)を得た。

原料 (N- {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル} -N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム (13 8mg)、前述の中間体 (48mg) をN,N-ジメチルホルムアミド (1m1) に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム / メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を42mg、収率40%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>2</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 96 (t, J=7. 3Hz, 3H),

- 1. 54-1. 65 (m, 2H), 1. 88-1. 98 (m, 2H), 2. 14-
- 2. 24 (m, 2H), 3. 26 (dd, J=6.6Hz, 13. 2Hz, 2H),
- 3. 99 (s, 3H), 4. 20 (t, J=5. 9Hz, 2H), 4. 55 (t,
- J = 7.1 Hz, 2H), 5. 00-5. 06 (m, 1H), 6. 46 (d, J =
- 5. 4Hz, 1H), 6. 80 (s, 1H), 7. 08 (dd, J=2. 7Hz,
- 9. 0 Hz, 1 H), 7. 19 (d, J = 2. 7 Hz, 1 H), 7. 37 (s, 1
- H), 7. 49 (s, 1H), 7. 68-7. 72 (m, 2H), 8. 26 (d,

J = 9.0 Hz, 1H), 8.47 (d, J = 5.1 Hz, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):525 (M\*+1)

実施例 $159:N-\{2-クロロ-4-[(6-メトキシ-7-\{[5-(1$ *H* $-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) ベンチル|オキシ<math>\}$  - 4-キノリル) オキシ|フェニル $\}$  - N - プロピルウレア

トリアゾール(0.41ml)、1 - ブロモ-5 - クロロペンタン (1.0ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム (10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液 (1ml)をアセトン (10ml) に溶解し、50℃で18時間批拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精

製し、中間体(1 - (5 - クロロベンチル-1 H-1, 2, 3 - トリアゾール、390mg)を得た。

原料 (N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル} -N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、前述の中間体(51mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率31%で得た。

質量分析値 (ESI-MS, m/z):539 (M\*+1)

実施例 $160:N-[2-クロロ-4-({7-[4-(1H-1-イミダゾリル)] プトキシー 6-メトキシー 4-キノリル オキシ フェニルー<math>N'-$ プロピルウレア

イミダゾール(680mg)、1-プロモー4-クロロブタン (0.93ml)、ヨウ化テトラブチルアンモニウム (10mg)、および3 M水酸化ナトリウム水溶液 (1ml) をアセトン (10ml) に溶解し、50℃で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルムで展開するクロマトグラフィーにより精製し、中間体(1-(4-クロロブチル)-1 H-イミダゾール、756mg)を得た。

原料(N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}-N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、および前述の中間体(48mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し80℃で3時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を29mg、収率28%で得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz): 60.96 (t, J=7.3Hz, 3H), 1. 54-1.65 (m, 2H), 1. 83-1.95 (m, 2H), 1. 98-2.08 (m, 2H), 3. 25 (dd, J=6.8Hz, 12. 7Hz, 2H), 4. 00 (s, 3H), 4. 10 (t, J=7.1Hz, 2H), 4. 20 (t, J=6.1Hz, 2H), 5. 08-5.16 (m, 1H), 6. 46 (d, J=5.1Hz, 1H), 6. 83 (s, 1H), 6. 97 (s, 1H), 7. 06 (s, 1H), 7. 08 (dd, J=2.9Hz, 9. 3Hz, 1H), 7. 18 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 26 (d, J=9.0Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5.4Hz, 1H)

原料 (N' - {2-クロロー4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル)オキシ]フェニル} - N' - (2, 4-ジフルオロフェニル)ウレア、 $80\,\mathrm{mg}$ ),炭酸カリウム( $138\,\mathrm{mg}$ )、4-クロロメチルピリジン塩酸塩( $4\,\mathrm{lmg}$ )をN,N-ジメチルホルムアミド( $1\,\mathrm{ml}$ )に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を $50\,\mathrm{mg}$ 、収率52%で得た。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz): 64. 03 (s, 3H), 5. 46 (s, 2H), 7. 03-7. 11 (m, 1H), 7. 28-7. 38 (m, 1H), 7.

47 (s, 1H), 7. 50 (d, J=5. 9Hz, 2H), 7. 56 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 61 (s, 1H), 7. 95 (s, 1H), 8. 09-8. 18 (m, 1H), 8. 19 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 57 (s, 1H), 8. 63 (d, J=5. 9Hz, 2H), 8. 81 (s, 1H), 9. 30 (s, 1H)

実施例 $162:N-(2-DDD-4-\{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キナゾリニル]オキシ}$ フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$  2. 54-2. 63 (m, 4H), 2. 85-2. 94 (m, 2H), 3. 66-3. 73 (m, 4H), 3. 97 (s, 3H), 4. 25-4. 32 (m, 2H), 6. 77-6. 88 (m, 2H), 7. 09 (s, 1H), 7. 14 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 257 (s, 1H), 7. 264 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 90 -7. 99 (m, 1H), 8. 22 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

- 147 -

質量分析値(ESI-MS, m/z):586 (M\*+1)

実施例163:N-(2-DDD-4-[[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリニル]オキシ]フェニル)-<math>N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア

原料( $N-(4-\{[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナソリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-<math>N'-(2,4-\Im Z)$ ルオロフェニル)ウレア、59mg),炭酸カリウム(857mg)、モルホリン(0.043ml)を $N,N-\Im Z$ チルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を53mg、収率89%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>,  $400 \,\text{MHz}$ ):  $\delta 2$ . 06-2.  $16 \,\text{(m, 2H)}$ , 2. 43-2.  $57 \,\text{(m, 4H)}$ , 2.  $56 \,\text{(t, J=6.8Hz, 2H)}$ , 3. 68 -3.  $75 \,\text{(m, 4H)}$ , 4.  $03 \,\text{(s, 3H)}$ , 4.  $27 \,\text{(t, J=6.6Hz, 2H)}$ , 6. 79-6.  $91 \,\text{(m, 2H)}$ , 7.  $14 \,\text{(s, 1H)}$ , 7.  $19 \,\text{(dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H)}$ , 7.  $28 \,\text{(s, 1H)}$ , 7.  $29 \,\text{(d, J=9.0Hz, 1H)}$ , 7.  $33 \,\text{(s, 1H)}$ , 7.  $49 \,\text{(s, 1H)}$ , 8.  $26 \,\text{(d, J=9.0Hz, 1H)}$ , 8.  $61 \,\text{(s, 1H)}$ 

質量分析値 (ESI-MS, m/z):600 (M++1)

原料  $(N-(4-\{[7-(3-プロモプロボキシ)-6-メトキシ-4-キナソリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、59mg) 成酸カリウム(138mg)、<math>1-メチルピペラジン(0.055ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロバノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を58mg、収率95%で得た。$ 

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$  2. 01-2. 12 (m, 2H), 2. 23 (s, 3H), 2. 23-2. 80 (m, 8H), 2. 51 (t, J=7. 1 Hz, 2H), 3. 97 (s, 3H), 4. 20 (t, J=7. 2Hz, 2H), 6. 73-6. 87 (m, 2H), 7. 13 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 24 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 27 (s, 1H), 7. 3 0 (s, 1H), 7. 44 (s, 1H), 7. 91-8. 00 (m, 2H), 8. 21 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (s, 1H)

実施例 $1.65:N-\{2-DDD-4-[(7-\{3-[(2-ヒドロキシエチル) (メチル) アミノ]プロポキシ\} -6-メトキシ-4-キナソリニル) オキシ]フェニル<math>\}-N$  -  $\{2,4-ジフルオロフェニル\}$  ウレア

原料 (N-(4-{[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、59mg),炭酸カリウム(138mg)、2-(メトルアミノ)エタノール(0.040ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を58mg、収率100%で得た。「H-NMR(CDCI3,400MHz): 62.06-2.16(m,2H),2.30(s,3H),2.57(t,J=5.1Hz,2H),2.65(t,J=6.8Hz,1H),3.63(t,J=5.4Hz,2H),4.02(s,3H),4.28(t,J=6.1Hz,2H),6.79-6.91(m,2H),7.18(dd,J=2.7Hz,9.0Hz,1H),7.28(d,J=2.7Hz,1H),7.37(s,1H),7.48(s,1H),7.96-8.06(m,2H),8.26(d,J=9.0Hz,1H),8.59(s,1H)質量分析値(ESI-MS,m/z):588(M\*+1)

実施例 $166:N-[2-クロロ-4-({6-メトキシ-7-[2-(4-メチルピペラジノ) エトキシ]-4-キノリル} オキシ) フェニル<math>]-N'-(2,4-2)$  ージフルオロフェニル) ウレア

原料  $(N-(4-\{17-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キノ)$ 

リル]オキシ $\}$  -2-クロロフェニル $\}$  -N -(2, 4-ジフルオロフェニル $\}$  ウレア、50mg $\}$  ,炭酸カリウム(138mg $\}$ 、1-メチルピペラジン(0.055m1)をN,N-ジメチルホルムアミド(<math>1m1)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロバノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を48mg、収率93%で得た。

原料  $(N-(4-\{[7-(2-プロモエトキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ\}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、<math>50mg$ ),炭酸カリウム(138mg)、2-(メチルアミノ)エタノール(0.040ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(<math>1ml)に溶解し室温で18時間 機拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を48mg、収率97%で得た。

 $-N'-(2,4-\frac{37}{2})$ 

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta2$ . 44 (s, 3H), 2. 71 (t, J=4. 9Hz, 2H), 3. 02 (t, J=5. 6Hz, 4H), 3. 66 (t, J=5. 1Hz, 2H), 3. 97 (s, 3H), 4. 27 (t, J=5. 6Hz, 2H), 6. 46 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 80-6. 93 (m, 2H), 7. 11 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 19 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 45 (s, 1H), 7. 96-8. 04 (m, 1H), 8.

- 150 -

25 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.48 (d, J=5.1Hz, 1H) 実施例168:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-モルホリ ノプロポキシ)-4-キノリル|オキシ}フェニル)-N'-(2, 4-ジフル オロフェニル)ウレア

原料  $(N-(4-\{[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キノリル]オキシ}-2-クロロフェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、50mg), 炭酸カリウム(138mg)、モルホリン(0.044ml)をN、N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロバノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を32mg、収率64%で得た。$ 

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta2$ . 06-2. 16 (m, 2H), 2. 43-2. 51 (m, 4H), 2. 56 (t, J=7. 3Hz, 2H), 3. 68-3. 74 (m, 4H), 4. 00 (s, 3H), 4. 25 (t, J=6. 6Hz, 2H), 6. 47 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 84-6. 93 (m, 2H), 7. 06 (s, 1H), 7. 12 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 22 (d, J=2. 9Hz, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 47 (s, 1H), 7. 95-8. 04 (m, 1H), 8. 25 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 48 (d, J=5. 4Hz, 1H)

実施例169:N-(2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-(3-ピリジルメトキシ)-4-キノリル|オキシ)フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)$ オキシ]フェニル $\}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$ ウレア(55mg)、炭酸カリウム(31mg)、3-ピコリルクロリド塩酸塩(22mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1mi)に溶解し、80度で1時間提拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を30mg、収率48%で得た

- 151 -

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>,  $400 \, \text{MHz}$ ):  $64.03 \, (\text{s}, 3\text{H})$ ,  $5.31 \, (\text{s}, 2\text{H})$ ,  $6.49 \, (\text{d}, J=5.4 \, \text{Hz}, 1\text{H})$ ,  $6.77-6.88 \, (\text{m}, 2\text{H})$ ,  $7.10-7.16 \, (\text{m}, 2\text{H})$ ,  $7.31-7.35 \, (\text{m}, 1\text{H})$ ,  $7.48 \, (\text{s}, 1\text{H})$ ,  $7.54 \, (\text{s}, 1\text{H})$ ,  $7.86 \, (\text{d}, J=7.8 \, \text{Hz}, 1\text{H})$ ,  $7.96 \, (\text{s}, 1\text{H})$ ,  $8.03-8.10 \, (\text{m}, 1\text{H})$ ,  $8.32 \, (\text{d}, J=9.0 \, \text{Hz}, 1\text{H})$ ,  $8.42 \, (\text{s}, 1\text{H})$ ,  $8.49 \, (\text{d}, J=5.4 \, \text{Hz}, 1\text{H})$ ,  $8.59 \, (\text{d}, J=3.9 \, \text{Hz}, 1\text{H})$ ,  $8.77 \, (\text{s}, 1\text{H})$ 

実施例1.70:N-[2-クロロ-4-((6-メトキシ-7-[2-(1*H*-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ<math>[-4-キノリル] オキシ) フェニル[-1.2] N'- (2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア

 $N-\{2-\rho \Box \Box -4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル)$  オキシ]フェニル $\}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)$  ウレア(55mg)、 炭酸カリウム(31mg)、2-(1H-1,2,3-h) アゾールー1-1 ルンボンスルホナート(36mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml) に溶解し、80度で1時間提拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。 クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を46mg、収率72%で得た。

"H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz): 64.02 (s, 3H), 4.53 (d, J=4.9Hz, 2H), 4.95 (d, J=5.1Hz, 2H), 6.47 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.83-6.92 (m, 2H), 7.11 (dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 7.16 (d, J=2.7Hz, 1H), 7.52 (s, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.76 (s, 1H), 8.00 (s, 1H), 8.01-8.07 (m, 1H), 8.29 (d, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (d, J=5.4Hz, 1H)

実施例 $171:N-(2-メトキシ-4-\{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリニル] オキシ} フェニル<math>)$ -N'-プロピルウレ

メトキシフェニル} - N' -プロピルウレア(100mg)、炭酸カリウム(1 ミド (5ml) に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去した得られた 残さに水を加え、クロロホルム/2-プロパノール(4/1)で抽出した。有機 層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテ ルで洗浄し、N-(4-[7-(3-ブロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル] オキシー2-メトキシフェニル}-N'-プロピルウレアを53 mg、収率41%で得た。N-(4-{[6-(3-プロモプロポキシ)-7-メ トキシー4ーキナゾリニル]オキシー2-クロロフェニル]-N'-プロビル ウレア (50mg)、炭酸カリウム (60mg)、N-メチルピペラジン (100 и 1) をN. N-ジメチルホルムアミド (2 m 1) に溶解し室温で16時間攪拌 した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加 **えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒** を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロ マトグラフィーにより精製し、表題の化合物を22mg、収率42%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDC13, 400MHz):  $\delta$ 0. 97 (t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 56-1. 60 (m, 2H), 2. 14 (br, 2H), 2. 50 (b r. 4H), 2. 58 (br, 2H), 3. 23-3. 26 (m, 2H), 3. 74 (br. 4H), 3. 87 (s, 3H), 4. 04 (s, 3H), 4. 27-4. 3 1 (m. 2H), 4. 62-4. 64 (m. 1H), 6. 65 (s. 1H), 6. 7 9-6.85 (m, 2H), 7.33 (s, 1H), 7.53 (s, 1H), 8.1 0 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.62 (s, 1H)質量分析値 (ESI-MS, m/z):526 (M++1) 実施例172:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(2-メトキシー

4-{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロボキシ)-4-キナゾリニル] オキシ}フェニル)ウレア

 $N-(2, 4-\Im 7)$ ルオロフェニル)  $-N'-4-[(7-E + D+\Im -6- X + N-4-E + N-$ 

g)、炭酸カリウム(442 mg)、1、3-ジプロモプロバン(<math>242 mg)を N, N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解し室温で3時間攪拌した。減圧下溶媒を留去した得られた残さに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、N- $\{4-[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ-2-メトキシフェニル}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレアを210 mg、収率<math>45\%$ で得た。N- $\{4-\{[6-(3-プロモプロポキシ)-7-メトキシ-4-キナゾリニル]オキシ}-2-クロロフェニル}-N'-プロピルウレア(<math>130 mg$ )、トリエチルアミン(0.5 m1)、モルホリン(0.5 m1)をN, N-ジメチルホルムアミド(4 m1)に溶解し室温で18時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を81 mg、収率62%で得た。

'H-NMR (CDC1\*, 400MHz): 61.97-2.00 (m, 2H), 2. 39 (br, 4H), 2. 49-2.51 (m, 2H), 3. 58-3.60 (m, 4H), 3. 88 (s, 3H), 3. 98 (s, 3H), 4. 25 (t, J=6.3Hz, 2H), 4. 27-4.31 (m, 2H), 4. 62-4.64 (m, 1H), 6. 84 (dd, J=2.7Hz, 8. 8Hz, 1H), 7. 03-7. 07 (m, 2H), 7. 28-7. 34 (m, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 55 (s, 1H), 8. 11-8. 17 (m, 2H), 8. 55 (s, 1H), 8. 74 (s, 1H), 9. 18 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):596 (M++1)

実施例173:N-(2-メトキシ-4-{ $[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロボキシ)-4-キノリル|オキシ}$  フェニル)-N'-プロピルウレア原料(N-{4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-+ノリル) オキシ]-2-メトキシフェニル}-N'-プロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、1、3-ジプロモプロパン(0.10ml)をN,N-ジメチルホルムアミド

(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体を得た。中間体、炭酸カリウム(138mg)、モルホリン(0.040ml)をN,Nージメチルホルムアミド(1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を74mg、収率71%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>,  $400 \, \text{MHz}$ ):  $\delta0.95 \, \text{(t, J=7.6Hz, 3H)}$ ,  $1.52-1.69 \, \text{(m, 2H)}$ ,  $2.06-2.15 \, \text{(m, 2H)}$ ,  $2.43-2.49 \, \text{(m, 4H)}$ ,  $2.55 \, \text{(t, J=7.3Hz, 2H)}$ ,  $3.23 \, \text{(dd, J=6.1Hz, 12.9Hz, 2H)}$ ,  $3.67-3.72 \, \text{(m, 4H)}$ ,  $3.81 \, \text{(s, 3H)}$ ,  $4.00 \, \text{(s, 3H)}$ ,  $4.24 \, \text{(t, J=6.8Hz, 2H)}$ ,  $6.44 \, \text{(d, J=5.1Hz, 1H)}$ ,  $6.68 \, \text{(d, J=2.4Hz, 1H)}$ ,  $6.76 \, \text{(dd, J=2.4Hz, 8.8Hz, 1H)}$ ,  $7.40 \, \text{(s, 1H)}$ ,  $7.53 \, \text{(s, 1H)}$ ,  $8.12 \, \text{(d, J=8.8Hz, 1H)}$ ,  $8.44 \, \text{(d, J=5.1Hz, 1H)}$ 

実施例 $174:N-(2-メトキシ-4-{[6-メトキシ-7-(4-ピリジ ルメトキシ)-4-キノリル]オキシ} フェニル)-N'-プロピルウレア$ 

原料 (N- {4-[(7-ヒドロキシー6-メトキシー4ーキノリル) オキシ] -2-メトキシフェニル} -N'-プロピルウレア、80mg), 炭酸カリウム (138mg)、4-クロロメチルピリジン塩酸塩 (48mg) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を65mg、収率67%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 0. 95 (t, J=7. 3Hz, 3H), 1. 52-1. 69 (m, 2H), 3. 24 (dd, J=7. 3Hz, 12. 9H - 155 -

z. 2H), 3. 82 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 63-4. 69 (m, 1H), 5.32 (s, 2H), 6.46 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.68 (d, J=2.7Hz, 1H), 6.77 (dd, J=2.4Hz, 8.5H)z, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 42 (d, J = 6. 1Hz, 2H), 7. 59 (s. 1H), 8. 14 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 43 (d, J=5. 4 H z, 1 H), 8. 61 (d, J = 6. 1 H z, 2 H)実施例175:N-エチル-N'-(4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホ リノエトキシ) -4-キノリル|オキシ} -2, 5-ジメチルフェニル) ウレア 原料(N-エチル-N'- {4-|(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キ ノリル) オキシ]-2, 5-ジメチルフェニル] ウレア、76mg),炭酸カリウム (138mg)、1.2-ジプロモエタン (0.085m1) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホ ルムープロバノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体(N-(4 5-ジメチルフェニル)-N'-エチルウレア)を得た。中間体、炭酸カリウム (138mg)、モルホリン(0.044ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に 溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加えクロロホルムープロパノー ル (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を 留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製 し、表題の化合物を72mg、収率73%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 10 (t, J=7. 3Hz, 3H), 2. 07 (s. 3H), 2. 16 (s. 3H), 2. 53-2. 59 (m, 4H), 2. 88 (t, J=5. 9Hz, 2H), 3. 20-3. 30 (m, 2H), 3. 66-3. 71 (m, 4H), 3. 96 (s, 3H), 4. 26 (t, J=5. 9Hz, 2H), 4. 73-4. 82 (m, 1H), 6. 16 (s, 1H), 6. 2 3 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 88 (s, 1H), 7. 35 (s, 1H), 7. 40 (s, 1H), 7. 50 (s, 1H), 8. 38 (d, J=5. 1Hz, 1H)

実施例 $1.76:N-[4-({6-メトキシ-7-[3-(4-メチルピペラジノ)} プロポキシ]-4-キノリル) オキシ)-2, 5-ジメチルフェニル]-<math>N'-$ プロピルウレア

原料(N-  $\{4-[(7-E)+D+2-6-3++2-4-+7)$  ルンカーション オキショー 2、5-ジメチルフェニル  $\}$  ー N'ープロピルウレア、80mg),炭酸カリウム(138mg)、1、3-ジプロモプロパン(0.10ml)をN,N-ジメチルホルムアミド(1m1)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、中間体(Nー(4ー  $\{[7-(3-7D+7D+2)-6-3+2-4-4-1]$  かりつん(138mg)、1ーメチルピペラジン(0.055ml)をN,Nージメチルホルムアミド(1m1)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、エーテルで洗浄し、表題の化合物を33mg、収率31%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz): 60.91 (t, J=7.6 Hz, 3H), 1.50-1.58 (m, 2H), 2.07-2.20 (m, 2H), 2.12 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 2.33-2.70 (m, 10H), 3.21 (dd, J=7.3 Hz, 13.4 Hz, 2H), 4.00 (s, 3H), 4.24 (t, J=6.6 Hz, 2H), 4.64-4.76 (m, 1H), 5.95-6.05 (m, 1H), 6.27 (d, J=5.1 Hz, 1H), 6.95 (s, 1H), 7.39-7.43 (m, 2H), 7.54 (s, 1H), 8.42 (d, J=5.1 Hz, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):536 (M\*+1)

実施例 $1.77:N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-[4-({6-メトキシ-7-[2-(1$ *H* $-1,2,3-トリアゾール-1-イル)エトキシ]-4-+ノリル}オキシ)-2,5-ジメチルフェニル]ウレア$ 

原料 (N-(2, 4-ジフルオロフェニル) -N'- {4-[(7-ヒドロキ

シー 6 ーメトキシー 4 ーキノリル)オキシ]ー 2 、5 ージメチルフェニル)ウレア、93mg),炭酸カリウム(138mg)、2 ー (1 H ー 1 、2 、3 ートリアゾールー1 ーイル)エチル 4 ーメチルー1 ーベンゼンスルフォナート(52mg)をN,Nージメチルホルムアミド(1ml)に溶解し80℃で5 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を33mg、収率30%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$  2. 10 (s, 3H), 2. 19 (s, 3H), 4. 01 (s, 3H), 4. 51 (t, J=4. 9Hz, 2H), 4. 9 3 (t, J=5. 4Hz, 2H), 4. 94 (s, 1H), 6. 28 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 75-6. 88 (m, 2H), 6. 90 (s, 1H), 7. 36 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 7. 73 (s, 1H), 7. 99 (s, 1H), 8. 08 (dd, J=9. 3Hz, 15. 1Hz, 1H), 8. 41 (d, J=5. 1Hz, 1H)

実施例 $1.78:N'-(2-DDD-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キナゾリニル|オキシ}フェニル)-N, N-ジメチルウレア$ 

原料 (N' - {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ]フェニル} -N, N-ジメチルウレア、80mg),炭酸カリウム (138mg)、1,2-ジブロモエタン (0.085ml) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で18時間提拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体 (N' - (4 - {[7 - (2 - ブロモエトキシ) - 6 - メトキシ - 4 - キナゾリニル]オキシ} -2 - クロロフェニル) -N, N-ジメチルウレア)を得た。中間体、炭酸カリウム (138mg)、モルホリン (0.043ml) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温で一晩攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧

下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を72mg、収率72%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta 2$ . 58-2. 66 (m, 4H), 2. 90-2. 98 (m, 2H), 3. 08 (s, 6H), 3. 70-3. 79 (m, 4H), 4. 02 (s, 3H), 4. 29-4. 37 (m, 2H), 6. 97 (s, 1H), 7. 15 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 24-7. 26 (m, 1H), 7. 29 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), 8. 36 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 60 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 502 (M++1)

実施例 $179:N'-(2-000-4-{[6-メトキシ-7-(4-モルホリノブトキシ)-4-キナゾリニル|オキシ}フェニル)-N, <math>N-ジメチルウ$ レア

原料 (N' - {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キナソリニル) オキシ]フェニル} - N, N-ジメチルウレア、80mg),炭酸カリウム (138mg)、1,4-ジプロモブタン (0.12ml)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体 (N' - (4-[[7-(4-プロモブトキシ)-6-メトキシ-4-キナソリニル]オキシ} - 2-クロロフェニル) - N, N-ジメチルウレア)を得た。中間体、炭酸カリウム (138mg)、モルホリン (0.043ml)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml)に溶解し室温で一晩攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を47mg、収率44%で得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta1$ . 67-1. 77 (m, 2H), 1. 93-2. 03 (m, 2H), 2. 39-2. 50 (m, 4H), 3. 67 (s, 6H), 3. 64-3. 75 (m, 4H), 4. 02 (s, 3H), 4. 21 (t, J=6. 6Hz. 2H), 6. 97 (s, 1H), 7. 16 (dd, J=2. 7H

- 159 -

z, 9. 3 Hz, 1 H), 7. 2 6 (s, 1 H), 7. 2 8 (s, 1 H), 7. 2 9 (d, J = 2. 7 Hz, 1 H), 7. 4 8 (s, 1 H), 8. 3 6 (d, J = 9. 3 Hz, 1 H), 8. 5 9 (s, 1 H)

実施例 $180:N'-(2-DDD-4-{[6-メトキシ-7-(4-ピリジ ルメトキシ)-4-キナゾリニル]オキシ}$ フェニル)-N,N-ジメチルウレア

原料 (N' - {2-クロロー4-[(7-ヒドロキシー6-メトキシー4ーキナゾリニル) オキシ]フェニル} - N, N-ジメチルウレア、50mg),炭酸カリウム (138mg)、4-クロロメチルピリジン塩酸塩 (49mg)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLCにより精製し、表題の化合物を37mg、収率60%で得た。「H-NMR (CDCl3,400MHz): δ3.07(s,6H),4.07(s,3H),5.32(s,2H),6.97(s,1H),7.15(dd,J=2.7Hz,9.0Hz,1H),7.26(s,1H),7.29(d,J=2.7Hz,1H),7.41(d,J=6.1Hz,1H),7.55(s,1H),8.

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 480 (M+1)

6. 1 Hz, 1H)

実施例181:メチル 2-{[4-(3-クロロ-4-{[(ジメチルアミノ)] カルボニル|アミノ} フェノキシ) -6-メトキシ-7-キナゾリニル|オキシ} アセタート

37 (d. J=9.0 Hz. 1H), 8.58 (s. 1H), 8.63 (d. J=

原料 (N'- {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシー6-メトキシー4-キナゾリニル)オキシ]フェニル}-N, N-ジメチルウレア、50mg) 炭酸カリウム (138mg)、プロモ酢酸エチル (49mg)をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml)に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをクロロホルム/メタノールで展開するHPLC

- 160 -

により精製し、表題の化合物を37mg、収率60%で得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>, 400 MHz):  $\delta$ 3. 07 (s, 6H), 3. 82 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 4. 87 (s, 2H), 6. 97 (s, 1H), 7. 14 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 18 (s, 1H), 7. 29 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 36 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 60 (s, 1H)

実施例182:N'-[2-クロロ-4-((6-メトキシ-7-[3-(4-メ チルピペラジノ) プロポキシ]-4-キナゾリニル} オキシ) フェニル]-N、N -ジメチルウレア

原料 (N' - {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシー6-メトキシー4-キナゾリニル)オキシ]フェニル} - N、Nージメチルウレア、400mg),炭酸カリウム (966mg)、1,3ージブロモブロパン (0.51ml)をN,Nージメチルホルムアミド (5 ml) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体 (N' - (4-{[7-(3-プロモプロポキシ)-6-メトキシー4ーキナゾリニル]オキシ} - 2-クロロフェニル)-N、Nージメチルウレア)を398mg、収率78%で得た。中間体 (51mg)、炭酸カリウム (138mg)、1ーメチルピペラジン (0.055ml)をN,Nージメチルホルムアミド (1ml)に溶解し室温で18時間 攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール (3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を46mg、収率85%で得た。

'H-NMR (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta2$ . 06-2. 16 (m, 2H), 2. 29 (s, 3H), 2. 30-2. 60 (m, 10H), 3. 07 (s, 6H), 4. 02 (s, 3H), 4. 25 (t, J=6. 8Hz, 2H), 6. 96 (s, 1H), 7. 15 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 29 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 30 (s, 1H), 7. 48 (s, 1H), 8. 36 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H)

質量分析値(ESI-MS, m/z):529 (M++1)

ル) (メチル) アミノ]プロポキシ} -6-メトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル - N、N - ジメチルウレア

原料 (N'- {2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キ ナゾリニル) オキシ|フェニル} - N, N-ジメチルウレア、400mg),炭酸カ リウム (966mg)、1.3 - ジブロモプロパン (0.51m!) をN,N - ジメチルホル ムアミド (5 m l) に溶解し室温で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、ク ロロホルムープロパノール(3/1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム で乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、中間体(N '- (4- {[7- (3-プロモプロポキシ) -6-メトキシ-4-キナゾリニ ル1オキシ - 2 - クロロフェニル) - N, N - ジメチルウレア) を398mg、収 率78%で得た。中間体 (51mg)、炭酸カリウム (138mg)、2- (メチルアミノ) エタノール (0.040ml) をN,N-ジメチルホルムアミド (1ml) に溶解し室温 で18時間攪拌した。反応混合物に水を加え、クロロホルムープロパノール(3/ 1) で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して 得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を49mg、収率97%で得た。  $^{1}H-NMR$  (CDCI<sub>3</sub>, 400MHz):  $\delta$ 2. 01-2. 11 (m, 2H), 2. 25 (s. 3H), 2.52 (t, J=5.1Hz, 2H), 2.61 (t. J=7. 1 Hz, 2 H), 3. 0 3 (s, 6 H), 3. 5 7 (t, J = 5. 1 Hz, 2H), 3. 98 (s, 3H), 4. 23 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 6. 92 (s. 1H), 7, 10 (dd, J=2, 7Hz, 9, 3Hz, 1H), 7, 24 (d, J = 2.7 Hz, 1H), 7.31 (s, 1H), 7.44 (s, 1H).8.31 (d, J = 9. OHz, 1H), 8. 54 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):504 (M+1)

実施例184:N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノ プロポキシ) -4-キナソリニル] オキシ} フェニル) - N' -メチルウレア

オキシ] フェニル} - N' - メチルウレア (2.0g) をN, N - ジメチルホル ムアミド (50m1) に溶解し、トリフェニルホスフィン (2.8g)、ピペリジ ノプロパノール (0.9 g)、ジエチルアゾジカルボキシラート (1.9 g) を添加した。2時間室温で攪拌後、トリフェニルホスフィン (2.8 g)、ピベリジノプロパノール (0.6 g)、ジエチルアゾジカルボキシラート (1.9 g) を再び添加し、さらに10時間室温で攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残渣をクロロホルム/メタノール (20/1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を650mg、収率25%で得た。

"H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 1. 37-1. 43 (m, 2H), 1. 43-1. 53 (m, 4H), 1. 96-2. 00 (m, 2H), 2. 29-2. 50 (m, 6H), 2. 68 (d, J=4. 6Hz, 3H), 3. 97 (s, 3H), 4. 23 (t, J=6. 3Hz, 2H), 6. 82-6. 85 (m, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 38 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 7Hz, 1H), 1H), 1H, 1

## 実施例185:N-(2-2-4-4-1) オキシトナシー7-(3-2-4-1) プロポキシ)-4-4-1 フェニル)-1 -エチルウレア

 $N-\{2-\rho$ ロロー4ー[(7ーヒドロキシー6ーメトキシー4ーキナゾリニル)オキシ] フェニル $\}$  ーN'ーエチルウレア (2. 7g) をN, Nージメチルホルムアミド (30 ml) に溶解し、トリフェニルホスフィン (3. 6g)、ピペリジノプロパノール (1. 2g)、ジエチルアゾジカルボキシラート (2. 4g) を添加した。2時間室温で攪拌後、トリフェニルホスフィン (3. 6g)、ピペリジノプロパノール (0. 8g)、ジエチルアゾジカルボキシラート (1. 9g) を再び添加し、さらに10時間室温で攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残渣をクロロホルム/メタノール (20 / 1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を1. 5g、収率42%で得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 1.08(t, J=7.0Hz, 3H), 1.38-1.41(m, 2H), 1.47-1.53(m, 4H), 1.95-2.00(m, 2H), 2.31-2.46(m, 6H), 3.10-3.17(m, 2H), 3.97(s, 3H), 4.23(t, J=6.3Hz, 2H),

- 163 -

6. 96 (t, J=5. 6Hz, 1H), 7. 23 (dd, J=2. 7Hz, 9. 0Hz, 1H), 7. 37 (s, 1H), 7. 47 (d, J=2. 7Hz, 1H), 7. 54 (s, 1H), 8. 02 (s, 1H), 8. 19 (d, J=9. 3Hz, 1H), 8. 55 (s, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z):514 (M++1)

実施例 $186:N-(2-DDD-4-\{[6-Xトキシ-7-(4-ピリジルメトキシ)-4-キノリル] オキシ} フェニル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア$ 

N-{2-クロロ-4-[(7-ヒドロキシ-6-メトキシ-4-キノリル) オキシ]フェニル}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア(55mg),炭酸カリウム(62mg)、4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩(22mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解し80℃で1時間攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去して得られた残さをエーテルで洗浄し、表題の化合物を35mg、収率55%で得た。

'H-NMR (DMSO, 400MHz): 3. 98 (s, 3H), 5. 41 (s, 2H), 6. 56 (d, J=5. 1Hz, 1H), 7. 04-7. 10 (m, 1H), 7. 25-7. 37 (m, 2H), 7. 47 (s, 1H), 7. 49-7. 52 (m, 4H), 7. 55 (s, 1H), 8. 08-8. 15 (m, 1H), 8. 24 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 60-8. 63 (m, 1H), 8. 81-8. 83 (m, 1H), 9. 30-9. 31 (m, 1H)

質量分析値 (ESI-MS, m/z): 563 (M++1)

実施例に記載の化合物の構造は下記に示されるとおりである。

R 1.1	uu	5	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	\$	5	\ <u>\</u>	<b>//</b>	>	$\rangle$	<i>&gt;</i>
R 10	н	н	H	н	<b>z</b>	Ħ	н	н	H	н
æ,	æ	н	. #	I	н	н	н	Ħ	Ħ	Ξ
R	щ	н	H	Ħ	H	H	H	н	. #	H
R,	Ħ	H	н	H	Н	н	н	н	Ħ	н
<b>%</b>	(II	(II	[II.	드	Œ	Į.	Ĺ	드	124	. <b>E</b>
R5	н	н	н	н	н	Ħ	н	Ħ	H	H
<b>₽</b>	н	H	ж	H	H	H	Ħ	Ħ	H	Ħ
R³	CH30	сно	СНЭ	CH3O	СНЭО	CH30	СНЭ	СНЭО	CH3O	CH,0
R <sup>2</sup>	снэо	CH,O	CH3O	CH3O	CH30	CH30	снэ	СН,0	CH,0	CH,0
R.	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	×	н	Ħ
2	СН	CH	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН
×	H .	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН
	-	2	က	4	വ	9	۲	<b>∞</b>	6	10

	$\rightarrow$	<b>\</b>	>	£-	z Š	z Z	5 z		) f_/_	z Š
R 10	Ħ	Ħ	#	н .	Ħ	Ħ	Ħ	<b></b>	Ξ	x
R.	н	H	H	E	Ħ	Ξ	I	I	Ħ	Ŧ
R°s	ш	ĸ	Ħ	н	H	Œ	Ħ	H	Ξ	Ξ
R,	æ	H	H	H	H	Ħ	=	Ħ,	Ξ	H
R.	[=	(II.	C 1	0	0	10	c I	0	C 1	
R.	Ħ	Ξ	Ħ	×	æ	Ξ,	E	x	H	I
<b>R</b>	I	Ξ	H	H	×	Ħ	×	I	· =	Ħ
R.	снэ	сно	CH,0	снэ	сн,о	CH3O	СН,О	СН3О	CH,0	CH,0
R2	СН3О	CH30	сно	0,43	СН,О	CH,0	CH,0	CHJO	CH,0	CH,0
<u>۳</u>	Ħ	Ξ	ж	Ŧ	н	H	I	I	H	I
7	CH	CH	СН	СН	Сн	СН	СН	СН	СН	СН
×	СН	CH	СН	СН	СНО	СН	СН	CH	CII	СН
	=	12	13	7	15	16	11	18	19	20

	or of	- Pooch		ሥ	y.	φų	P G	i ji	ă	Đ
R	z Z		· 숙		€-	,	) <b>z</b>	z/	z di	,o-(
R 10	H	×	×	I	x	#	x	ж	Ŧ	н
R°	x	æ	×	I	Ŧ	æ	Ξ	æ	H	x
R8	н	н	Ħ	Ŧ	æ	x	Ħ	æ	Œ	н
R,	Ħ	H	н	H	Ħ	H	×	H	x	Œ
Ré	C 1	C 1	c 1	сн,	сн	CH,	сн,	CH,	CH,	снэ
R\$	×	Ħ	Ħ	CH3	СН3	CH3	сн,	СН,	сн,	сн,
<u>ج</u>	Ħ	н	H	Ŧ	H	н	H	H	Ξ	æ
R³	СН,	сно	сн,о	сн,о	СН	CH,30	сн,о	СН,0	сн,0	сн,о
R²	CH30	CH30	CH,0	о"но	CH30	снзо	CH3O	CH,0	снэо	CH30
۳.	н	H	æ	H	×	I	r	H	I	r
7	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH
×	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	Сн	СН
	21	22	23	24	52	92	21	.58	82	30

۳	€-∕	కే-	<b>z</b> _>	z Š	g S	~- <del>-</del>	5 	<b>\</b>	<b>å</b> —✓⁵	\$
R 10	=	Ξ	Ξ	Ξ	E	<i>)</i> ==	Ξ	, <b>±</b>	H	<i>)</i> ==
R,	Ħ	H	Ξ	ж	π	Ħ	Ħ	Œ	æ	E
R	E	Œ	<b>=</b>	æ	æ	æ	π	E	Ξ.	I
R,	Ħ	×	Ħ	H	=	Ξ	CH,	СН3	CH3,	CH,
R.	снз	ch,	. CH,	сн,	CH,	сн,	сн,	сн,	CH,	сн,
R.	сн,	сн,	СН3	сн,	CH,	СН,	Ħ	×	. =	I
₩. •	æ	ж	I	ж	æ	×	I	Ħ	I	Ħ
R³	CH,0	сн,0	снэ	снэ	снэ	снэ	сн,о	сн,	CH30	СН,
R <sup>2</sup>	о"но	сно	CH,0	CH,0	CH,0	CH,0	CH,0	CH,0	сно	0,11,0
R.	Ħ	Ξ	Ħ	æ	x	<b>±</b>	Ħ	I	æ	Ξ
2	СН	СН	CH	СН	СН	CH	E	CH	CH	H C
×	СН	CH	CH	Сн	CH	CH	H C	СН	СН	CH
	31	32	æ	34	32	98	37	38	39	9

R -:		₽	g,	N G	0-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\$ -£	o- <del>-</del> 5	~ <del>\</del>	u-\	<u>,</u> 	<u> </u>
R 10	Ξ	Ŧ	×	H	Σ	, H	H	· ==	×	Ξ	
<u>م</u>	×	Ξ	· =	I	Ξ	H	Ξ	Ħ	I	×	
Rª	Ξ	. <b>=</b>	×	I	I	×	Ξ	E	Ħ	ш	
Ά,	СН,	CH,	сн,	сн,	сн,	сн,	æ	×	10	н	
ж •	сн,	сн,	CH,	CH,	сн,	CH,	NOZ	,0N	H	뜨	
R\$	×	×	×	Ŧ	π	Ħ	×	æ	C 1	<b>.</b>	
۳. د	Ŧ	×	Ŧ	×	×	н	×	Ħ	I	Œ.	
R3	сно	сно	СН,	CH30	сн,о	сн,о	CH,0	0,нэ	CH,0	CH, O	
R,	СН,0	CH30	сню	CH,	сн,0	сизо	сно	CH,0	CH,0	CH,0	
ā	×	×	Ŧ	I	π	×	=	Ħ	Ħ	Ξ	
2	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	CII	CII	CH	
×	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH	CII	CH	
	41	42	43	4	45	46	4	48	6	20	

. B	<b>√</b> `"	<del>-</del>	, 2	<b>-</b>	f,	\ u_\	, é	) u-/_	\$ 50 -	) \$ .
R 10	Ξ	Ħ	I	I	<b>E</b>	I	x	Ħ	н	x
K %	×	Ħ	I	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ŧ	I	Ħ
R.	Ξ	Ŧ	I	Ħ	I	Ħ	Ŧ	Ŧ.	. H	Ħ
к,	×	cH,	сн,	Ħ	ж	I	H	СН,	сн,	#
*	10	снэ	СН,	<del>-</del> 5	- -	CH,	снз	СН3	СН3	CH,
R.	Ŧ	Ŧ	#	I	<b>=</b>	CH3	сн,	x	I	CH,
*	Ħ	Ξ	Ξ	Ξ	×	<b>=</b>	Ŧ	=	<b>x</b>	x
۳,	\ \_\ \_\	\rangle \rangl	\ \ \ \ \ \	CB30(CH2)20	СИ30(СИ2)20	CU30(CU2)20	CU30(CU2)20	Cil <sub>3</sub> 0(Cil <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> 0	Cli30(Cli2)20	
R 2	О"НЭ	сно	СН,0	CH3O	сн,	CH,0	сн,0	CH,0	СН,О	CH,0
я.	Ŧ	Ŧ	Ξ	Ξ	H	I	æ	H	H	Ħ
2	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН	CH
×	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН	CH
	51	25	53	24	55	99	53	28	23	09

. u		>	>	>	}	<b>\{</b>	>	\$	\$	, L
R.10	Ħ	H	н	Ħ	H	H	I	I	I	Ħ
<u>م</u>	H	н	H	Ħ	ж	Ħ	Ħ	н	н	Ħ
Rs	н	Ξ	Н	Ħ	н	H	H	Ħ	Ξ	Ħ
. <b>.</b> %	н	н	Ħ	H	Н	н	н	н	I	Ħ
* *	c 1	c 1	Ħ	Ħ	н	I	Ħ	I	I	Œ
ጁ	Ή	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	Ή	Ħ	Ħ	Ħ
R4	н	н	Æ	ж	Ħ	×	Ŧ	H	н	н
۳,	CH,0	CH,0	СНЭО	0 н э	CH,	CH,0	CH,	CH,0	CH30	CH,0
R³	CH30	CHiO	CH,0	CH,0	CH,0	снэ	CH30	CHiO	CH,	CHiO
<u>~</u>	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	I	Ħ	Ħ	Ħ	ж	Ħ
2	СН	СН	СН	CH	СН	CH	CH	CH	CH	CH
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	61	29	63	64	65	99	29	89	69	70

R 1.1	<b>Z</b>			£-√>	g	>	>	<b>\$</b>	>	- \$
R 10	Ξ	·	H	Ħ	. #	н	<b>=</b>	щ	Ħ	Ħ
ጼ	Ξ	н	н	Ħ	н	ж	Ħ	ж	Ħ	Ħ
R	H	н	н	Н	Ħ	н	H	Ħ	Ħ	ж
R,	H	Н	Н	Ħ	н	H	н	н	Ħ	Ħ
χ.	Ħ	н	H	н	Ħ	C 1	0.1	0.1	C 1	C 1
R5	н	н	Ħ	Ħ	H	н	Н	H	н	H
₩.	×	H	ж	Ħ	·Ħ	ĸ	Ħ	I	π	H
R³	CH,30	сн,о	CH3O	CH,	СНЭО	снэ	CH30	CH3O	CH3O	CH,0
R <sup>2</sup>	CH,0	CH,O	CH,0	CH,	о"нэ	сно	CH,0	CH,	CH,	CH,O
<u>۳</u>	H	н	Ξ	Ħ	н	<b>=</b>	Ħ	н	Ξ	Ħ
2	CH	СН	СН	CH	СН	СН	СН	HO.	СН	СН
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	11	12	73	74	75	16	11	78	7.9	80

. W	<b>/</b>				9 9	) z	Š >	>	>
R 10	H	Ħ	H	Ħ	н	н	H	Ħ	Ħ
<u>م</u>	x	H	Ξ	Ħ	н	Ξ	Ħ	Ħ	н
8 8	н	н	Ξ	Ħ	Ŧ	ж	Ħ	E	Ħ
Ά,	H	н	Ħ	Ŧ	H	H	Ħ	π,	Ħ
ጼ	C 1	C 1	<del>د</del> 1	- -	- -	c 1	(±,	Ē.	<u>-</u>
ጽ	н	н	æ	н	Ξ	Ħ	н	н	н
<b>~</b>	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	I
R <sub>3</sub>	сно	СН3О	СН,О	CH,0	CH,0	0 н э	СН,0	CH30	СНЭО
R <sup>2</sup>	CH,	CH3O	CH30	CH10	CH,0	CH,0	СН,0	СНЭО	СН,О
<u>م</u> -	H	н	Ħ	н	H	H	H	H	H
2	CH	СН	CH	CH	CH	CH	CH	СН	СН
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	81	83	83	82	98	87	88	83	06

R11	\$	<b>/</b>		u 💆	f-	8 P	> 5	>	"-\( \int \)	
R 10	π	Ħ	×	н	н	н	н	ж	н	H
R9	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ж	н	H	н	H
R³	Ħ	Ħ	Ħ	н	æ	æ	н	Ħ	Ħ.	н
R,	н	Ħ	н	≖.	I	ж	Ħ	ж	Ħ	Ħ
R¢	(=	Ţ	Œ.	ſz.	[II.a	( <del>**</del>	H	н	Ħ	Ħ.
Rs	Ħ	ж	н	Ħ	ж	Ħ	сн	СН3	СН3	CH,
ж •	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	×	H	Ħ	Ħ
R.³	CH30	CH,0	снэ	СН,0	снэо	снэо	CH30	CH,0	снэ	CH,
R <sup>2</sup>	CH,0	CH30	CH,0	снэ	сно	СН,0	CH30	СН,	CH,0	СН3О
R	н	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ħ	×	Œ	Ħ	Ħ
2	CH	СН	CH	СН	CH	CH	СН	CH	СН	CH
×	z	z	Z .	z	z	z	z	z	z	z
	91	35	93	94	92	96	. 26	88	66	100

R 11	g	>	}	<b>"</b> √∑″		\$	5	}	>	4
R .	I	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Œ	H	н	Ħ
R.ª	Ħ	æ	ĸ	Ħ	н	Ħ	н	н	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>	-(0=))²
Rs	н	н	E	н	Ħ	Ħ	Ħ	H	≖.	Ħ
R,	Ħ	Ħ	H	Ħ	×	æ	æ	н	н	н
R°	щ	CH3	снз	снз	снз	CH,	NON	NON	c C	C
R.	снэ	н	×	H	Ħ	н	<b>±</b>	Ħ	x	Ħ
₹.	н	Ξ	Ħ	н	H	Ξ	Ħ	Ħ	н	Ħ
R³	сн,о	CH,0	CH,0	CH30	CH30	он)	СН,О	CH30	CH,30	CH,0
R <sup>2</sup>	CH,O	снэ	CH,0	CH30	CH,0	о"нэ	СН3О	CH,O	CH,	CH,0
R.	н	Ħ	ж	Ħ	Ħ	×	×	Ħ	H	Ħ
2	СН	СН	СН	CH	СН	CH	CH	Сн	СН	СН
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	101	102	103	104	105	106	101	108	109	110

고 -	>	>	>	}	Š	> .	CH,	C H 3	>	>
R 10	снз	СН,СН,	CH3(CH2)2	CH3	CH3	СН,СН2	ж	· CH3	Ħ	ж
ጼ	Ħ	н	×	Ħ	Ħ	Ħ	I	Ħ	ж.	Ξ
R <sup>8</sup>	E	ж	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	Ŧ	н	H
R,	н	æ	Ħ	Ħ	ж	Ħ	H	н	×	н
ж <b>.</b>	10	5	CI	C I	0	c 1	70	C 1	C 1	
Rs	æ	æ	Ħ	H	H	I	ж	Ħ	Ħ	Ħ
₹ .	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	X	Ħ	x	Ξ	H	H
R³	CH30	CH30	СН,0	CH,0	CH30	CH,0	CH3O	CH,0	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
π <sub>2</sub>	CH;0	CH,0	снэ	СН3О	снэ	CH,0	CH3O	CH,0	CH,0	CH30
R	Ħ	H	I	Ξ	Ħ	Ħ	Ħ	Ŧ	I	н
2	СН	СН	СН	CH	CH	CH	СН	CH	СН	C.
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	111	112	113	114	115	116	117	118	119	120

R 1.1	>	>	>	>	>	>	$\rangle$	5	>	5
R 10	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	<b>#</b>	снэснэ	н	Ħ	Ħ	H
R.	Ħ	H	.⊞	ĸ	×	Ξ	н	н	Ħ	· #
8 8	Ħ	Ξ	Ħ	Ħ	H	ĸ	Ħ	Ħ	# .	н
R,	H	Н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	×	Ή	H
R.	C 1	c 1		C 1	0	c 1	10	C I	- - -	c I
Rs	Ħ	Ξ	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ξ	ж	Ħ	Ħ
R4										
2	Ħ	H	Ħ	н 🗸	у н	H	H c	Ħ	H	Ħ
R³ R	н ,о,,он		H \O	ON NO'H	H O N N	H \O	H ON	H	\ -\ -\	
		СН,0 но	CH,0 L	сн,0 О√√√√н	CH3O CNNN H	,	<b>^</b>	CH, O - NO H	\	CH;0 -NNO H
۳. د	) }	O/OH		н сн,о о		0			\ -\ -\	
R² R³	∕о∕∕он О'НЭ	°√он о(но	CH,0 L		CH3O NON	CH <sub>3</sub> O NO CH <sub>3</sub> O	CH30 004	CH30 -NO	CH 30 HO NO NO	CH;0 -N NO
R' R² R³	∕о∕∕он О'нЭ н	6 № СН3О Н	н сн,о М	ж	√√ О н С н з о г н з о г н з	H CH30 N	н сн,0 Ом	H CH30 -WV0	H CH,O HO NO	H CH,0 -N

- 177 -

R ''	$\rangle$	$\rangle$	\$.	>	5	5	>	5	>	>
R 10	CH3CH2	СНЭСН2	H	H	H	н	<b>±</b>	н	Ħ	Ή
R°	I	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	- ш	Ξ	Ή	Н	H
Rs	н	Ħ	Ŧ	Ħ	H	н	н	Ħ	Ħ	Ħ
R,	Ħ	н	Ħ	н	Ξ	Ħ	æ	Ħ	æ	Ħ
Ré	0		C 1	0	0.1	0.1	C 1	c 1	C 1	C 1
R5	н	н	×	Н	H	ж	ж	H	Ħ	H
~	н	Ħ	н	Ħ	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	н
R 3	O NIN			A. A. S.		CH30	O CH30	CH30	.о, сн <sub>3</sub> 0	°√ CH₃0
R²	CH30	сн,о	CH3O	CH,0	CH,					HO NO OH
₩	H	Ħ	H	E	Ξ	π.	H	Ħ	Ħ	н
2	СН	СН	CH	СН	CH	CH	CH	CH	СН	CH
×	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z
	131	132	133	134	135	136	137	138	139	140

WO 00/43366

R.:	>	>	>	>	>	>	5	5	>	>
R 10	Ħ	#	<b>=</b> ,	н	H	н	×	н	н	Ħ
R°	ж	Ħ	н	н	ж	Ħ	Ħ	н	н	н
R.	<b>=</b>	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	н	<b>H</b>	Ξ
R,	Ħ	н	Ħ	Ħ	æ	Ħ	æ	ж	н	н
R°	C 1	C 1	C 1	C 1	C 1	C J	C 1	C 1	C 1	C I
R5	Ħ	Н	×	H	X	æ	Ħ	Ħ	н	<b>H</b>
R.	Ξ	Ħ	æ	æ	æ	æ	н	н	н	Ħ,
ጸ ፣			0				H0 \0		40 \ 0	HO NO
R <sup>2</sup>	CH,0	CH,	CH30	CH3O	CH,0	СН3О	снэ	CH,	CH30	CH,
R	H	Ħ	H	H	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ	Ħ
2	СН	CH	СН	СН	СН	CH	СН	СН	CH	СН
×	СН	CH	СН	Н	CH	СН	СН	СН	CH	СН
	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150

٦. ١.	\ u		>	<u>}</u>	$\rangle$	> .	\	CH3	CH3	СН³
 	н	Н	Ξ	Ξ	E	Ħ	¤	CH	CH3	CH;
М	Η.	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	н	Ħ
. Rs	Ξ.	н	Ħ	Ħ	I	Ħ	Ħ	ж	Ħ	н
R,	Ħ	Ħ	· 표	H	CH3	СН3	CH3	Ξ.	<b>н</b>	I
R.	CH30	снзо	CH30	CH30	CH3	CH3	CH³	ö	Ö	c 1
Rs	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	I	Ξ	Ħ	Ξ	Ħ	Ħ
R.	≖ .	Ħ	Ξ.	H	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R³				\\	<b>\( \)</b>					
- ይ	CH30	CH30	CH3O	Of HO	СН3О	снэ	CH30	снэ	CH,0	CH3O
<u>я</u>	Ħ	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ή	Ħ	×	Ħ
2	CH	СН	СН	СН	CH	CH	CH	CH	СН	СН
×	z	z	CH	СН	CH	CH	CH	z	z	z
	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180

						· u
R :	СН3	CH3	CH3	СН3	$\rangle$	m-\
R 10	CH3	СН3	CH3	н	H	Ħ
R <sub>9</sub>	н	Ħ	н	Ħ	Ħ	I
8 8	н	H	H	н	H	н
R,	Ħ	н	H	н	Ħ	Ħ
R°	0	o.		C 1	5	
Rs	<b>H</b> .	н	Ħ	Ħ	. #	H
₩	н	H	H	Ħ	Ħ	H
R.3		)0 N N N	-V O O O O O O O O O O O O O O O O O O O			
ጸ 2	СН3	CH,0	CH30	CH30	CH30	СН,О
я i	H	Ħ	H	H	H	Ħ
2	Сн	СН	СН	СН	СН	СН
×	Z	z	z	z	z	CH
	181	182	183	184	185	186

- 183 -

<u>薬理試験例1:VEGF刺激による血管内皮細胞内のMAPKの活性化に対する</u> 阻害能の測定

ヒト臍帯静脈血管内皮細胞(クロネティクス社より購入)は5%炭酸ガスイン キョベーター内においてEGM-2培地(クロネティクス社より購入)で50~ 70%コンフルエントとなるまで培養し、同培地で96ウェル平底プレートに各 ウェル1. 5×10'個で播種した。37℃で1晩培養した後、培地を0. 5% ウシ胎仔血清を含むEBM-2培地(クロネティクス社より購入)に交換し24 時間培養した。ジメチルスルホキシドに溶解させた被験物質を各ウェルに添加し て37℃で更に1時間培養した。ヒト組み換え型血管内皮増殖因子(以下、VE GFと略す)を最終濃度が50ng/mlとなるように添加し、37℃で8分間、 細胞を刺激した。培地を除去し細胞をリン酸緩衝生理食塩水(pH7.4)で洗 浄した後、可溶化緩衝液(1%TritonX100、2mMオルトバナジル酸 ナトリウム、1mMエチレンジアミン4酢酸2ナトリウムを含むトリス緩衝生理 食塩水 (pH7.4)) を10 µ1添加した。4℃で1時間振蕩して細胞を可溶化 し、その溶液に1%ラウリル硫酸ナトリウムを含むトリス緩衝生理食塩水を等量 添加しよく混合した。この溶液2μlをPVDFフィルターにドットブロットす ることで吸着させ、このフィルターについて抗チロシンリン酸化MAPK抗体(第 一化学薬品株式会社より購入)を用いたイムノブロッティングを行った。

リン酸化されたMAPK量をデンシトメーターで定量し、被験物質非存在下でのVEGF添加によるリン酸化MAPK量を100%、被験物質およびVEGF非存在下でのリン酸化MAPK量を0%として、被験物質存在下でのリン酸化MAPK率によりMAPKの活性化を50%阻害するのに必要な被験物質の濃度(ICso)を算出した。

結果は表1に示されるとおりであった。

表 1

化合物	IC <sub>so</sub> (nM)	化合物	IC <sub>so</sub> (nM)	化合物	IC <sub>so</sub> (nM)
1	1.8	45	2. 0	85	0. 7
4	2. 1	46	4. 3	86	0. 6
5	2. 9	47	4. 0	87	58. 0
7	5. 2	48	0. 5	89	45. 0
8	11.0	49	4. 3	90	42. 0
9	5. 1	50	0.5	92	46. 0
10	7. 8	52	4. 4	93	I 4. 0
11	15. 0	53	5. 9	94	1.8
13	2. 2	54	0. 5	95	2. 7
14	0. 7	55	2. 8	96	<b>(</b> 1
16	2. 9	56	5. 1	97	518.0
17	11.0	57	6. 5	98	450.0
18	0. 6	58	5. 1	99	8. 8
19	0. 6	59	5. 8	100	5. 2
20	8. 5	62	16. 0	102	150.0
21	3. 4	63	70. 0	103	53.0
22	0. 4	64	42. 0	104	5. 3
23	5. 4	65	36. 0	105	2. 3
24	0. 6	66	21.0	106	<b>(</b> 1
25 -	3. 9	67	345. 0	107	10. 2
26	5. 3	68	45. 0		
28	4. 0	69	67. 0		
29	4. 4	70	6. 8		
30	1. 7	71	750. 0		
31	2. 5	72	3. 9		
32	7. 3	73	<2		
33	3. 5	74	6. 0		
34	4. 2	75	1. 2		
35	3. 7	76	8. 0		
36	3. 3	77	71. 0		
37	2. 3	78	4. 1		
40	12. 0	79	30. 0		
41	4. 9	80	13. 0		
42	5. 9	82	3. 8		
43	3. 8	83	>1000		

### 薬理試験例2:ELISA法を用いるKDRリン酸化阻害活性の測定

ヒトKDRをトランスフェクションしたNIH3T3細胞(Sawano A et al., Cel I Growth & Differentation, 7, 213-221(1996), "Flt-1 but not KDR/Flk-1 tyrosine kinase is a receptor for placenta growth factor, which is related to vascular encothelial growt h factor")を5%炭酸ガスインキュベータ内において10%ウシ胎仔血清を含むD MEM培地(GIBCO BRL社より購入)で50~70%コンフルエントと なるまで培養した。収獲した細胞を同培地でコラーゲンタイプ1コート96ウェ ル平底プレートに1.5 x 1 0 4個/we 1 1 となるように播種し3 7 ℃で1 晩培 養した。0.1%ウシ胎仔血清を含むDMEM培地に交換し、ジメチルスルホキ シドに溶解させた被験物質を各ウェルに添加して37℃で更に1時間培養した。 ヒト組換え型血管内皮増殖因子(以下、VEGFと略す)を最終濃度が100n g/mlとなるように添加し、37℃で2分間細胞を刺激した。培地を除去し細 胞をリン酸緩衝生理食塩水(pH7.4)で洗浄後、可溶化緩衝液(20mM H EPES (pH7. 4), 150mM NaCl, 0. 2%TritonX-10 0、10%Glycerol、5mM オルトバナジル酸ナトリウム、5mMエチ レンジアミン4酢酸2ナトリウム、2mM Na<sub>4</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>) を50μ1添加し、4 ℃で2時間振蕩して細胞抽出液を調製した。

ELISA用マイクロプレート(Maxisorp; NUNC社より購入)に  $5\mu$ g/mlの抗phospho-tyrosine抗体(PY20; Tran sduction Laboratories社より購入)を含むリン酸緩衝生理食塩水(pH7.4)を $50\mu$ l加えて、4℃で1晩静置し固相化を行った。 プレートを洗浄した後、ブロッキング液を $300\mu$ l添加し室温で2時間静置してブロッキングを行った。洗浄後、上記の細胞抽出液を全量移し4℃で1晩静置した。洗浄後、抗KDR抗体(サンタクルーズ社より購入)を室温1時間反応させ、さらに洗浄後、ベルオキシダーゼ標識した抗ウサギIg抗体(アマシャム社より購入)を室温1時間反応させた。洗浄後、ベルオキシダーゼ用発色基質(住友ベークライト社より購入)を添加して反応を開始した。 適当な発色が得られた後、反応停止液を添加し反応を止めてマイクロプレートリーダーにより450n mの吸光度を測定した。薬物を添加せずVEGFを添加した場合の吸光度を10

- 186 -

0%のKDRリン酸化活性、薬物及びVEGFを添加していない場合の吸光度を0%のKDRリン酸化活性として各ウェルのKDRリン酸化活性を求めた。 被験物質の濃度を数段階に変えて、それぞれの場合におけるKDRのリン酸化に対する阻害率を求め、被験物質のKDRリン酸化 50% 阻害濃度( $1C_{50}$ )を算出した。

結果は表2に示される通りであった。

表 2

化合物	1C50(nM)	化合物	1C50 (nM)	化合物	1 1C50 (nM)
62	11.0	103	78. 0	146	1. 0
63	150.0	1 104	3. 9	1 147	1.0
64	1 150. 0	105	2.0	148	15.0
65	27. 0	1 106	1.5	1 149	1.6
66	15. 0	107	11.0	150	1.8
67	63. 0	108	5.0	1 151	0. 5
68	24. 0	110	>1000	152	0.8
69	64. 0	111	>1000	153	1.5
70	32. 0	112	>1000	154	1.5
71	350.0	113	>1000	1 155	2, 1
72	3. 5	114	>1000	156	0.8
73	1.0	115	>1000	157	0. 4
74	11.0	116	>1000	158	1.6
75	1.4	117	24. 0	159	1. 9
76	3. 5	118	>1000	150	0. 9
77	6. 0	119	3. 6	161	3. 9
78	3. 4	120	3. 9	162	1.0
79	18.0	121	12. 5	163	1.4
80	2. 7	122	5. 8	154	0. 9
81	4.1	123	8. 9	165	0. δ
82	8. 4	124	1.19	155	2. 2
83	840.0	125	2. 6	167	2. 1
85	0. 5	126	>1000	158	4. 0
36	1.5	127	1.1	159	3. 7
87	110.0	131	>1000	170	1.1
88	61.0	132	>1000	175	4. 7
89	24. 0	133	8. 3	176	3. 7
90	57. 0	134	5. 0	177	2. 3
92	63. 0	135	1. 0	178	>1000
93	37. 0	136	160.0	179	>1000
94	2. 3	137	24.0	180	>1000
95	3. 8	138	40.0	181	>1000
96	0.4	139	15.0	182	>1000
97	490.0	140	36. 0	183	>1000
98	330. 0	141	14. 0	184	0. 2
99	25. 0	142	2. 6	185	0. 5
100	13.0	143	3. 5	185	6. 3
101	3. 0	144	1. 6		
102	105.0	145	0. 8		

- 187 -

#### 薬理試験例3:核形態試験

A375ヒトメラノーマ細胞(財団法人癌研究会より入手)  $2 \times 10$  個をカルチャースライド(Falcon製)上に播種し、37℃で培養した。5時間後、被験物質を $10\mu$ M、 $1\mu$ Mとなるように添加し、さらに48時間培養を継続した。細胞を固定後、リボヌクレアーゼ( $200\mu$ g/m1)を含む $50\mu$ g/m1ョウ化プロビジウム溶液を加え核を染色した。染色された核を蛍光顕微鏡で観察し、核形態の異常の有無を解析した。被験物質の核形態変化は $1\mu$ Mで形態変化した細胞が認められる場合には(2+)、 $10\mu$ Mで形態変化した細胞が認められない場合には(-)とした。また、 $10\mu$ Mで形態変化した細胞が認められない場合には(-)とした。

結果は表3に示されるとおりであった。

表 3

化合物番号	形態変化	化合物吞号	形態変化
13	(-)	37	(-)
14	(-)	38	(-)
15	(-) ·	39	(-)
16	(-)	40	(-)
17	(-)	41	(-)
18	(-)	42	(-)
20	(-)	43	(-)
21	(-)	44	(-)
22	(-)	45	(-)
24	(-)	46	(-)
25	(-)	47	(-)
26	(-)	48	· (-)
28	(-)	49	(-)
29	(-)	52	(-)
30	(-)	53	(-)
31	(-)	55	(-)
32	(-)	58	(-)
33	(-)	59	(-)
34	(-)	60	(-)
35	(-)	61 .	(-)
36	(-)	62	(-)

## <u>薬理試験例4:ヒトグリオーマ細胞(GL</u>07)に対する抗腫瘍効果

ヒトグリオーマ細胞GL07 (実験動物中央研究所から入手)をヌードマウスに移植し、腫瘍体積が100 mm<sup>1</sup>程度になった時点で各群の腫瘍体積の平均が均一になるように1 詳4 匹ずつに群分けをし、20 mg/ kgとなるように被験

WO 00/43366 PCT/JP00/00255

- 188 -

化合物を、対照群には媒体を9日間毎日、1日1回経口投与あるいは腹腔内投与した。投与開始日の腫瘍体積を1としたときの対照群のx日目の腫瘍体積をCx、被験化合物投与群の腫瘍体積をTxとし、腫瘍増殖抑制率(TGIR)=(1-Tx/Cx)×100を求めた。

本発明の化合物群の代表例に関して、腫瘍増殖抑制率を表4に示す。

表 4

東施例         投与部         TGIR         実施例         投与部         TGIR         会務例         投与部         TGIR         会務例         投与部         TGIR         会別         (条)         TGIR         会別         (条)         TGIR         会別         公本         (条)         TGIR         会別         公本         (条)         公本	ZZ 4								
接口   61   102   接口   24   147   経口   34     5   接口   59   103   接口   23   148   経口   54     9   腹腔内   59   104   経口   22   149   経口   22     14   腹腔内   52   105   経口   20   150   経口   22     14   腹腔内   81   107   経口   49   151   経口   44     16   腹腔内   85   110   経口   26   153   経口   53     18   経口   57   111   経口   78   154   経口   34     24   経口   63   112   経口   81   155   経口   29     25   腹腔内   68   113   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   39     51   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     51   経口   59   122   経口   22   162   経口   39     51   経口   59   122   経口   21   163   経口   39     51   経口   59   123   経口   31   164   経口   39     51   経口   59   123   経口   31   164   経口   39     54   経口   59   126   経口   31   164   経口   55     64   経口   26   125   経口   31   164   経口   55     64   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     66   経口   26   128   経口   27   165   経口   44     66   経口   26   128   経口   27   165   経口   47     67   経口   30   126   経口   32   177   経口   42     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   42     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   42     77   経口   28   131   経口   21   179   経口   42     78   経口   28   131   経口   29   175   経口   13     74   経口   28   131   経口   29   175   経口   13     75   経口   27   136   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   29   175   経口   25     81   経口   27   136   経口   29   175   経口   33     82   42   27   136   経口   27   180   経口   32   177   経口   35     83   経口   31   137   経口   20   178   経口   32     85   経口   27   136   経口   27   180   経口   42     85   経口   31   137   経口   20   178   経口   32     87   経口   32   144   経口   28   182   経口   31     89   経口   31   144   経口   28   182   経口   31     97   経口   48   142   経口   48   183   経口   25   56   185   48   183     99   経口   33   144   経口   56   185   経口   47		投与部		1 -	1				1
5         経口         59         103         経口         23         148         経口         54           9         腹腔内         59         104         経口         22         149         経口         47           13         腹腔内         52         105         経口         20         150         経口         47           14         腹腔内         52         105         経口         20         150         経口         44           16         腹腔内         77         109         経口         71         152         経口         44           16         腹腔内         85         110         経口         26         153         経口         33           18         経口         57         111         経口         78         154         経口         32           24         経口         63         112         経口         78         154         経口         29           25         腹腔内         68         113         経口         61         156         経口         24           28         腹腔内         84         114         経口         60         157         経口         24           28 <td>番号</td> <td>位</td> <td>(%)</td> <td>番号</td> <td></td> <td>(8)</td> <td>番号</td> <td>位</td> <td>(8)</td>	番号	位	(%)	番号		(8)	番号	位	(8)
9 腹腔内 59 104 経口 22 149 経口 47 13 腹腔内 52 105 経口 20 150 経口 22 14 腹腔内 81 107 経口 49 151 経口 44 16 腹腔内 85 110 経口 71 152 経口 44 17 腹腔内 85 110 経口 76 153 経口 34 18 経口 57 111 経口 78 154 経口 34 24 廷口 63 112 経口 81 155 経口 24 25 腹腔内 68 113 経口 60 157 経口 24 28 腹腔内 84 114 経口 60 157 経口 44 29 経口 64 115 経口 74 158 経口 39 37 腹腔内 70 116 経口 83 159 経口 40 48 腹腔内 90 119 経口 40 160 経口 39 51 経口 59 120 経口 30 161 経口 39 51 経口 59 122 経口 31 164 経口 39 51 経口 59 122 経口 21 163 経口 55 64 経口 37 124 経口 27 165 経口 55 64 経口 37 124 経口 27 165 経口 27 66 経口 26 125 経口 30 166 経口 27 66 経口 26 125 経口 30 166 経口 27 67 経口 30 126 経口 30 166 経口 27 68 経口 26 125 経口 30 166 経口 27 78 経口 37 124 経口 27 165 経口 44 73 経口 30 126 経口 30 166 経口 27 74 経口 28 131 経口 27 165 経口 47 75 経口 26 128 経口 27 165 経口 28 77 経口 26 128 経口 27 165 経口 28 78 経口 26 128 経口 27 165 経口 28 79 経口 26 132 経口 21 169 経口 25 71 経口 67 129 経口 25 167 経口 28 71 経口 67 129 経口 25 170 経口 64 73 経口 26 128 経口 21 169 経口 55 71 経口 67 129 経口 25 170 経口 64 73 経口 26 132 経口 21 169 経口 35 74 経口 28 131 経口 31 172 経口 21 78 経口 26 132 経口 21 169 経口 35 89 経口 27 136 経口 21 179 経口 25 82 経口 27 136 経口 21 179 経口 28 83 経口 27 136 経口 21 179 経口 22 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 21 80 経口 52 135 経口 24 173 経口 21 81 経口 27 136 経口 23 177 経口 28 83 経口 27 136 経口 23 177 経口 21 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 83 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 85 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 87 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 88 経口 27 136 経口 27 180 経口 28 85 経口 27 136 経口 27 180 経口 28 85 経口 27 136 経口 27 180 経口 28 85 経口 27 136 経口 27 180 経口 28 85 経口 27 136 経口 27 180 経口 27 80 経口 29 141 経口 27 180 経口 27 80 経口 29 141 経口 27 180 経口 27 80 経口 29 141 経口 27 180 経口 27 80 経口 29 141 経口 27 180 経口 27 80 経口 29 141 経口 28 182 経口 27 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57 80 経口 33 144 経口 56 185 経口 57	4	経口	61	102		24	147	経口	34
13   腹腔内   52   105   経口   20   150   経口   22     14   腹腔内   81   107   経口   49   151   経口   44     16   腹腔内   85   110   経口   71   152   経口   44     17   腹腔内   85   110   経口   26   153   経口   34     18   経口   57   111   経口   78   154   経口   34     24   経口   63   112   経口   81   155   経口   29     25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24     28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   24     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   80   119   経口   30   161   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43     50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     50   経口   59   122   経口   21   163   経口   39     51   経口   59   122   経口   21   163   経口   55     64   経口   37   124   経口   27   165   経口   55     64   経口   37   124   経口   27   165   経口   55     66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     67   経口   30   126   経口   27   165   経口   42     68   経口   26   128   経口   27   165   経口   42     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   27     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   26   128   経口   31   172   経口   64     73   経口   24   130   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     78   経口   26   132   経口   27   178   経口   28     82   42   27   136   経口   29   175   経口   19     79   経口   26   138   経口   29   175   経口   28     82   経口   27   136   経口   29   175   経口   28     83   経口   27   136   経口   27   180   経口   33     89   経口   27   136   経口   27   180   経口   34     89   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     89   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経日   38   143   経口   53   184   経口   28     98   経口   38   143   経口   53   184   経口   48     99   経口   33   144   経口   56   185   経口   59     100   経日   36   145   経口   57   186   経口   47	5	経口		103			148		54
14   限腔内   81   107   経口   49   151   経口   44   16   限腔内   77   109   経口   71   152   経口   44   44   17   限腔内   85   110   経口   26   153   経口   53   84   34   24   経口   63   112   経口   81   155   経口   29   25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24   28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   24   29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39   37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   43   48   16   16   経口   83   159   経口   43   44   44   44   44   44   44   4	9	腹腔内	59	104	経口	22	149	経口	47
16   腹腔内   77   109   経口   71   152   経口   44     17   腹腔内   85   110   経口   26   153   経口   53     18   経口   57   111   経口   78   154   経口   34     24   経口   63   112   経口   81   155   経口   34     25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24     28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43     50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     51   経口   59   122   経口   22   162   経口   40     54   経口   59   122   経口   21   163   経口   52     54   経口   59   122   経口   21   163   経口   55     64   経口   37   124   経口   27   165   経口   44     66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     67   経口   30   126   経口   52   167   経口   28     68   経口   57   127   経口   25   168   経口   27     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   28     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   28     71   経口   67   129   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   32   171   経口   13     75   経口   28   131   経口   32   171   経口   13     76   経口   28   131   経口   29   175   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   19     80   経口   27   136   経口   29   175   経口   22     82   経口   27   136   経口   29   175   経口   22     83   経口   31   137   経口   21   179   経口   33     84   29   31   337   経口   20   178   経口   22     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   33     89   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     98   経口   33   144   経口   56   185   経口   59     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	13	腹腔内	52	105	経口	20	150	経口	22
17   腹腔内   85   110   経口   26   153   経口   53   18   経口   57   111   経口   78   154   経口   34   経口   63   112   経口   81   155   経口   29   25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24   28   腹腔内   68   113   経口   60   157   経口   44   29   経口   64   115   経口   74   158   経口   40   40   40   40   40   40   40   4	14	腹腔内	81	107	経口	49	151	経口	44
18   経口   57   111   経口   78   154   経口   34     24   経口   63   112   経口   81   155   経口   29     25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24     28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43     50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     51   経口   65   121   経口   22   162   経口   40     54   経口   59   122   経口   21   163   経口   40     54   経口   78   123   経口   21   163   経口   55     64   経口   37   124   経口   27   165   経口   44     66   経口   26   125   経口   27   165   経口   44     66   経口   26   125   経口   27   165   経口   27     67   経口   30   126   経口   27   165   経口   28     68   経口   27   127   経口   25   168   経口   27     68   経口   26   128   経口   25   168   経口   27     69   経口   26   128   経口   25   168   経口   42     77   経口   26   128   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   32   171   経口   13     75   経口   28   134   経口   29   175   経口   21     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   28     85   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   27   136   経口   21   179   経口   33     85   経口   27   136   経口   21   179   経口   33     85   経口   27   136   経口   21   179   経口   33     85   経口   27   136   経口   21   179   経口   33     85   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     95   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経日   38   143   経口   53   184   経口   36   145   経口   57   186   経口   47     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	16	腹腔内	77	109	経口	71	152	経口	44
24   経口   63   112   経口   81   155   経口   29   25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24   24   28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   44   29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39   37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40   48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43   350   経口   59   120   経口   30   161   経口   39   51   経口   65   121   経口   22   162   経口   40   40   55   42   40   55   42   59   122   経口   21   163   経口   55   52   42   59   122   経口   21   163   経口   55   54   経口   37   124   経口   27   165   経口   55   64   経口   37   124   経口   27   165   経口   44   46   46   46   37   124   経口   27   165   経口   44   46   46   46   46   37   124   経口   30   166   経口   27   46   68   経口   27   25   168   経口   27   68   経口   27   25   168   経口   27   27   46   48   48   48   48   48   48   48	17	腹腔内	85	110	経口	26	153	経口	53
25   腹腔内   68   113   経口   61   156   経口   24     28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43     50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     51   経口   65   121   経口   22   162   経口   40     54   経口   59   122   経口   21   163   経口   52     62   経口   78   123   経口   27   165   経口   44     66   経口   37   124   経口   27   165   経口   44     66   経口   37   124   経口   27   165   経口   44     66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     67   経口   30   126   経口   52   167   経口   28     68   経口   57   127   経口   25   168   経口   27     68   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   27   28   131   経口   32   171   経口   33     74   経口   28   131   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     78   経口   26   132   経口   24   173   経口   21     78   経口   26   132   経口   24   173   経口   21     78   経口   28   131   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   24   173   経口   22     82   経口   27   136   経口   29   175   経口   35     83   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   26   138   経口   27   180   経口   28     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   33     89   経口   29   140   経口   21   181   経口   28     85   経口   29   140   経口   21   181   経口   21     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   48   142   経口   48   183   経口   22     98   経口   33   144   経口   56   185   経口   47     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	18	経口	57	111	経口	78	154	経口	34
28   腹腔内   84   114   経口   60   157   経口   44     29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39     37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40     48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43     50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39     51   経口   59   122   経口   22   162   経口   40     54   経口   59   122   経口   21   163   経口   55     62   経口   78   123   経口   31   164   経口   55     64   経口   37   124   経口   27   165   経口   27     66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     67   経口   30   126   経口   52   167   経口   28     68   経口   57   127   経口   52   168   経口   27     68   経口   57   127   経口   25   168   経口   27     68   経口   57   127   経口   25   168   経口   27     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   26   128   経口   25   170   経口   64     73   経口   34   130   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     78   経口   21   133   経口   20   174   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   20   178   経口   22     82   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   27   136   経口   21   179   経口   28     84   日   27   136   経口   21   179   経口   33     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   33     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   33     85   経口   26   138   経口   21   181   経口   21     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   48   142   経口   48   183   経口   22     98   経口   38   143   経口   56   185   経口   47     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	24	経口	63	112	経口	81	155	経口	29
29   経口   64   115   経口   74   158   経口   39   37   腹腔内   70   116   経口   83   159   経口   40   48   腹腔内   90   119   経口   40   160   経口   43   43   50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39   51   経口   59   122   経口   22   162   経口   40   45   42   42   42   44   経口   55   42   59   122   経口   21   163   経口   55   42   44   経口   37   124   経口   27   165   経口   44   44   66   経口   37   124   経口   27   165   経口   44   44   66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27   67   経口   30   126   経口   52   167   経口   28   42   42   43   44   44   44   44   44	25	腹腔内	68	113	経口	61	156	経口	24
現底内   70   116   経口   83   159   経口   40   48   限底内   90   119   経口   40   160   経口   43   43   50   経口   59   120   経口   30   161   経口   39   51   経口   65   121   経口   22   162   経口   40   54   経口   59   122   経口   21   163   経口   55   62   径口   78   123   経口   27   165   経口   55   64   経口   37   124   経口   27   165   経口   44   66   経口   37   124   経口   27   165   経口   27   66   経口   30   126   経口   52   167   経口   28   68   経口   30   126   経口   52   167   経口   28   68   経口   57   127   経口   25   168   経口   42   69   経口   26   128   経口   25   168   経口   55   71   経口   25   170   経口   55   71   経口   25   170   経口   55   71   経口   34   130   経口   25   170   経口   64   73   経口   34   130   経口   32   171   経口   64   77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42   77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42   77   経口   28   131   経口   31   172   経口   42   77   経口   28   134   経口   29   175   経口   19   79   経口   28   134   経口   29   175   経口   19   82   82   42   27   136   経口   29   175   経口   35   82   42   27   136   経口   23   177   経口   35   83   経口   31   137   経口   20   178   経口   28   85   経口   26   138   経口   21   179   経口   35   85   経口   26   138   経口   21   179   経口   35   85   経口   26   138   経口   27   180   経口   45   93   経口   29   141   経口   28   182   経口   31   97   経口   29   141   経口   28   182   経口   31   97   経口   33   144   経口   28   182   経口   31   97   経口   33   144   経口   56   185   経口   48   99   経口   33   144   経口   56   185   経口   47	28	腹腔内	84	114	経口	60	157	経口	44
## PRINT   19 日本日本   160   160   17   180   18	29	経口	64	115	経口	74	158	経口	39
50     経口     59     120     経口     30     161     経口     39       51     経口     65     121     経口     22     162     経口     40       54     経口     59     122     経口     21     163     経口     52       62     経口     78     123     経口     31     164     経口     55       64     経口     37     124     経口     27     165     経口     44       66     経口     26     125     経口     30     166     経口     27       67     経口     30     126     経口     52     167     経口     28       68     経口     57     127     経口     25     168     経口     42       69     経口     26     128     経口     21     169     経口     55       71     経口     26     128     経口     21     169     経口     55       71     経口     28     131     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     32     171     経口     13       77     経口     26     132     経口     24 <t< td=""><td>37</td><td>腹腔内</td><td>70</td><td>116</td><td>経口</td><td>83</td><td>159</td><td>経口</td><td>40</td></t<>	37	腹腔内	70	116	経口	83	159	経口	40
51     経口     65     121     経口     22     162     経口     40       54     経口     59     122     経口     21     163     経口     52       62     経口     78     123     経口     31     164     経口     55       64     経口     37     124     経口     27     165     経口     44       66     経口     26     125     経口     30     166     経口     27       67     経口     30     126     経口     52     167     経口     28       68     経口     57     127     経口     25     168     経口     42       69     経口     26     128     経口     21     169     経口     55       71     経口     67     129     経口     25     170     経口     64       73     経口     34     130     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     31     172     経口     13       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     21       78     経口     26     133     経口     20 <t< td=""><td>48</td><td>腹腔内</td><td>90</td><td>119</td><td>経口</td><td>40</td><td>160</td><td>経口</td><td>43</td></t<>	48	腹腔内	90	119	経口	40	160	経口	43
54     経口     59     122     経口     21     163     経口     52       62     経口     78     123     経口     31     164     経口     55       64     経口     37     124     経口     27     165     経口     44       66     経口     26     125     経口     30     166     経口     27       67     経口     30     126     経口     52     167     経口     28       68     経口     57     127     経口     25     168     経口     42       69     経口     26     128     経口     21     169     経口     55       71     経口     67     129     経口     25     170     経口     64       73     経口     34     130     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     31     172     経口     13       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     13       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     12       78     経口     21     133     経口     20 <t< td=""><td>50</td><td>経口</td><td>59</td><td>120</td><td>経口</td><td>30</td><td>161</td><td>経口</td><td>39</td></t<>	50	経口	59	120	経口	30	161	経口	39
62 経口 78 123 経口 31 164 経口 55 64 経口 37 124 経口 27 165 経口 44 66 経口 26 125 経口 30 166 経口 27 67 経口 30 126 経口 52 167 経口 28 68 経口 57 127 経口 25 168 経口 42 69 経口 67 129 経口 25 170 経口 64 73 経口 34 130 経口 32 171 経口 13 74 経口 28 131 経口 31 172 経口 42 77 経口 26 132 経口 31 172 経口 42 77 経口 26 133 経口 31 172 経口 21 78 経口 21 133 経口 24 173 経口 21 78 経口 21 133 経口 20 174 経口 19 79 経口 28 134 経口 29 175 経口 19 80 経口 52 135 経口 29 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 29 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 23 177 経口 35 83 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 20 178 経口 22 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 85 経口 26 138 経口 21 179 経口 33 89 経口 26 138 経口 21 179 経口 33 89 経口 26 138 経口 21 179 経口 33 89 経口 26 138 経口 21 181 経口 28 93 経口 29 140 経口 27 180 経口 45 93 経口 29 140 経口 27 180 経口 45 93 経口 29 140 経口 27 180 経口 45 94 経口 29 141 経口 28 182 経口 31 97 経口 48 142 経口 48 183 経口 22 98 経口 38 143 経口 53 184 経口 48 99 経口 38 143 経口 56 185 経口 59 100 経口 36 145 経口 57 186 経口 59	51	経口	65	121	経口	22	162	経口	40
64 経口 37 124 経口 27 165 経口 44 66 経口 26 125 経口 30 166 経口 27 67 経口 30 126 経口 52 167 経口 28 68 経口 57 127 経口 25 168 経口 42 69 経口 26 128 経口 21 169 経口 55 71 経口 34 130 経口 32 171 経口 13 74 経口 28 131 経口 31 172 経口 42 77 経口 26 132 経口 24 173 経口 21 78 経口 21 133 経口 24 173 経口 21 78 経口 21 133 経口 20 174 経口 19 79 経口 28 134 経口 29 175 経口 19 79 経口 28 134 経口 29 175 経口 19 80 経口 52 135 経口 62 176 経口 22 82 経口 31 137 経口 29 175 経口 22 82 経口 31 137 経口 29 175 経口 22 83 経口 31 137 経口 20 174 経口 19 80 経口 52 135 経口 62 176 経口 22 82 経口 31 137 経口 20 178 経口 22 83 経口 31 137 経口 20 178 経口 22 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 83 経口 31 137 経口 20 178 経口 22 84 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 85 経口 26 138 経口 21 179 経口 35 87 経口 26 138 経口 21 179 経口 33 89 経口 40 139 経口 27 180 経口 45 93 経口 29 140 経口 21 181 経口 21 94 経口 29 141 経口 28 182 経口 31 97 経口 48 142 経口 48 183 経口 22 98 経口 33 144 経口 56 185 経口 47	54	経口	59	122	経口	21	163	経口	52
66   経口   26   125   経口   30   166   経口   27     67   経口   30   126   経口   52   167   経口   28     68   経口   57   127   経口   25   168   経口   42     69   経口   26   128   経口   21   169   経口   55     71   経口   67   129   経口   25   170   経口   64     73   経口   34   130   経口   32   171   経口   13     74   経口   28   131   経口   31   172   経口   42     77   経口   26   132   経口   24   173   経口   13     78   経口   21   133   経口   20   174   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   62   176   経口   22     82   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   31   137   経口   20   178   経口   28     85   経口   26   138   経口   20   178   経口   28     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   33     89   経口   26   138   経口   21   179   経口   28     93   経口   29   140   経口   21   181   経口   21     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   38   143   経口   56   185   経口   48     99   経口   33   144   経口   56   185   経口   59     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	62	経口	78	123	経口	31	164	経口	55
67 経口 30 126 経口 52 167 経口 28 68 経口 57 127 経口 25 168 経口 42 69 経口 26 128 経口 21 169 経口 55 71 経口 67 129 経口 25 170 経口 64 73 経口 28 131 経口 31 171 経口 13 74 経口 28 131 経口 31 172 経口 42 77 経口 26 132 経口 24 173 経口 21 78 経口 21 133 経口 20 174 経口 19 79 経口 28 134 経口 29 175 経口 17 80 経口 52 135 経口 62 176 経口 22 82 経口 27 136 経口 23 177 経口 22 82 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 83 経口 21 138 経口 20 178 経口 22 82 経口 27 136 経口 23 177 経口 35 83 経口 26 138 経口 21 179 経口 35 85 経口 26 138 経口 21 179 経口 38 89 経口 40 139 経口 27 180 経口 45 93 経口 29 140 経口 21 181 経口 21 94 経口 29 141 経口 28 182 経口 31 97 経口 48 142 経口 48 183 経口 22 98 経口 33 144 経口 56 185 経口 48	64	経口	37	124	経口	27	165	経口	44
68   経口   57   127   経口   25   168   経口   42   69   経口   26   128   経口   21   169   経口   55   71   経口   67   129   経口   25   170   経口   64   73   経口   34   130   経口   32   171   経口   13   74   経口   28   131   経口   31   172   経口   42   77   経口   26   132   経口   24   173   経口   21   78   経口   21   133   経口   20   174   経口   19   79   経口   28   134   経口   29   175   経口   17   80   経口   52   135   経口   29   175   経口   17   80   経口   52   135   経口   23   177   経口   22   82   経口   27   136   経口   23   177   経口   35   83   経口   27   136   経口   23   177   経口   35   85   経口   26   138   経口   20   178   経口   28   85   経口   26   138   経口   21   179   経口   28   85   経口   26   138   経口   21   179   経口   28   87   経口   40   139   経口   27   180   経口   45   93   経口   29   140   経口   21   181   経口   21   94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31   97   経口   48   142   経口   48   183   経口   22   98   経口   38   143   経口   53   184   経口   48   99   経口   33   144   経口   56   185   経口   47	66	経口	26	125	経口	30	166	経口	27
69     経口     26     128     経口     21     169     経口     55       71     経口     67     129     経口     25     170     経口     64       73     経口     34     130     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     31     172     経口     42       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     21       78     経口     21     133     経口     20     174     経口     19       79     経口     28     134     経口     29     175     経口     17       80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     <	67	経口	30	126	経口	52	167	経口	28
71     経口     67     129     経口     25     170     経口     64       73     経口     34     130     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     31     172     経口     42       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     21       78     経口     21     133     経口     20     174     経口     19       79     経口     28     134     経口     29     175     経口     17       80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     28       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     <	68	経口	57	127		25	168	経口	42
73     経口     34     130     経口     32     171     経口     13       74     経口     28     131     経口     31     172     経口     42       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     21       78     経口     21     133     経口     20     174     経口     19       79     経口     28     134     経口     29     175     経口     17       80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     38     143     経口     53     <	69	経口	26	128	経口	21	169	経口	55
74     経口     28     131     経口     31     172     経口     42       77     経口     26     132     経口     24     173     経口     21       78     経口     21     133     経口     20     174     経口     19       79     経口     28     134     経口     29     175     経口     17       80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     38     143     経口     28     182     経口     31       98     経口     38     143     経口     56 <t< td=""><td>71</td><td>経口</td><td>67</td><td>129</td><td></td><td>25</td><td>170</td><td>経口</td><td>64</td></t<>	71	経口	67	129		25	170	経口	64
77   経口   26   132   経口   24   173   経口   21     78   経口   21   133   経口   20   174   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   62   176   経口   22     82   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   26   138   経口   20   178   経口   28     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   28     85   経口   26   138   経口   27   180   経口   45     93   経口   29   140   経口   21   181   経口   21     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   48   142   経口   48   183   経口   22     98   経口   38   143   経口   56   185   経口   48     99   経口   33   144   経口   56   185   経口   59     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	73	経口	34	130	経口		171		13
78   経口   21   133   経口   20   174   経口   19     79   経口   28   134   経口   29   175   経口   17     80   経口   52   135   経口   62   176   経口   22     82   経口   27   136   経口   23   177   経口   35     83   経口   31   137   経口   20   178   経口   28     85   経口   26   138   経口   21   179   経口   28     85   経口   26   138   経口   27   180   経口   45     93   経口   29   140   経口   21   181   経口   21     94   経口   29   141   経口   28   182   経口   31     97   経口   48   142   経口   48   183   経口   22     98   経口   38   143   経口   53   184   経口   48     99   経口   33   144   経口   56   185   経口   59     100   経口   36   145   経口   57   186   経口   47	74	経口	28	131	経口	31	172		42
79     経口     28     134     経口     29     175     経口     17       80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	77								21
80     経口     52     135     経口     62     176     経口     22       82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	78	経口	21	133	経口				19
82     経口     27     136     経口     23     177     経口     35       83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	79								
83     経口     31     137     経口     20     178     経口     28       85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	80	経口	52	135			176		22
85     経口     26     138     経口     21     179     経口     33       89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	82						177		35
89     経口     40     139     経口     27     180     経口     45       93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47	83								
93     経口     29     140     経口     21     181     経口     21       94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47									
94     経口     29     141     経口     28     182     経口     31       97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47									
97     経口     48     142     経口     48     183     経口     22       98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47									
98     経口     38     143     経口     53     184     経口     48       99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47									
99     経口     33     144     経口     56     185     経口     59       100     経口     36     145     経口     57     186     経口     47									
100 経口 36 145 経口 57 186 経口 47									
	99								
101   経口   44   146   経口   48							186	経口	47
	101	経口	44	146	経口	48			

TGIR (%) = 腫瘍増殖抑制率 (%)

PCT/JP00/00255

## - 190 -請求の範囲

1. 式(I)の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。

(上記式中、

Xおよび2は、それぞれ、CHまたはNを表し、

R'は、水素原子を表し、

R'、R'、R'およびR'は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、Cロアルキル基、Cロアルコキシ基、Cロアルキルチオ基、ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、R'、R'、R'およびR'総てが水素原子を表すことは

なく、

R°およびR°は、同一または異なっていてもよく、水素原子、C<sub>14</sub>アルキル基、またはC<sub>11</sub>アルキルカルボニル基を表し、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>11</sub>アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、C<sub>11</sub>アルコキシ基、アミノ基(アミノ基はC<sub>11</sub>アルコキシ基により置換されていてもよいC<sub>14</sub>アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R"は、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルキニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)、またはR"- ( $C_{14}$ ) n- (nは0~4の整数を表し、R"は飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表わし、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の3~7員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

- 2. R'、R'およびR"が水素原子を表す、請求項1に記載の化合物。
- 3. R'が水素原子を表し、R'およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す、請求項1に記載の化合物。
  - 4. XがNまたはCHを表し、ZがCHを表す、請求項1に記載の化合物。
- 5. 式(Ia)の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物。

(上記式中、

Xは、CHまたはNを表し、

WO 00/43366 PCT/JP00/00255

- 192 -

R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、非置換 $C_{11}$ アルコキシ基または基R"-  $(CH_1)$  p-O-  $(R"は、ハロゲン原子、水酸基、<math>C_{11}$ アルコキシ基、 $C_{11}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{11}$ アルコキシカルボニル基、アミノ基( $C_{11}$ アルキル基は水酸基または $C_{11}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)により置換されていてもよい)、基R"R"N-C (=O) -O-  $(R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子または<math>C_{11}$ アルキル基( $C_{11}$ アルキル基は水酸基または $C_{11}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)を表す)、または基R"- (S) m-  $(R"は、<math>C_{11}$ アルキル基により置換されていてもよい飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基を表し、mは0または1を表す)を表し、pは1~6の整数を表す)を表し、

R"、R"、R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、ハローゲン原子、Ciiアルキル基、Ciiアルコキシ基、Ciiアルキルチオ基、 ニトロ基、またはアミノ基を表し、但し、R"、R"、R"およびR"総でが水素原子を表すことはなく、

R"およびR"は、同一または異なっていてもよく、水素原子、C<sub>14</sub>アルキル基、またはC<sub>14</sub>アルキルカルボニル基を表し、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>14</sub>アルキルカルボニル基のアルキル部分は、ハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルコキシ基、アミノ基(アミノ基はC<sub>14</sub>アルコキシ基により置換されていてもよいC<sub>14</sub>アルキル基により置換されていてもよい)、または飽和または不飽和の3~7員炭素環式基または複素環式基により置換されていてもよく、

R"は、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $C_{14}$ アー( $C_{14}$ ) $Q_{14}$ 0~4の整数を表し、R"は飽和または不飽和の6員炭素環式基または複素環式基を表し、この炭素環式基および複素環式基はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよく、また、他の飽和または不飽和の5または6員炭素環または複素環と縮合した二環性であってもよい)を表す)

- R"およびR"が非置換C<sub>11</sub>アルコキシ基を表す、請求項5に記載の化合物。
- 7. R"およびR"のいずれか一方が非置換 $C_{14}$ アルコキシ基を表し、他方が基R"- ( $CH_1$ ) p-O-を表す、請求項5に記載の化合物。
- 8. R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つがハロゲン原子を表す、請求 項5に記載の化合物。
- 9. R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つが塩素原子またはフッ素原子 を表す、請求項5に記載の化合物。
- 10. R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つがC..アルキル基を表す、 請求項5に記載の化合物。
- 11. R"、R"、R"およびR"のうち2つがメチル基を表し、残りの2つが 水素原子を表す、請求項5に記載の化合物。
- 12. R"、R"、R"およびR"の少なくとも1つが二トロ基、アミノ基、C "アルコキシ基、またはC"アルキルチオ基を表す、請求項5に記載の化合物。
- 13. R"、R"およびR"が水素原子を表し、R"がハロゲン原子、C..アルキル基、C..アルコキシ基、ニトロ基、またはアミノ基を表す、請求項5に記載の化合物。
  - 14. R"およびR"の両方が水素原子を表す、請求項5に記載の化合物、
- 15. R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表す、請求項5に記載の化合物。
  - 16. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換Cuアルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、Cuアルキル基、Cuアルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1) q - R$ "(q

- 194 -

は0または1の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{\Box}$ アルキル基または $C_{\Box}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項5に記載の化合物。

17 XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換C...アルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C<sub>II</sub>アルキル基、C<sub>II</sub>アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または-( $CH_{1}$ )q-R"(q0 は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項5 に記載の化合物。

18. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"が非置換C..アルコキシ基を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R<sup>4</sup>がハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"が水素原子を表し、

R"が水素原子以外の基を表し、

R"が、C<sub>14</sub>アルキル基、C<sub>14</sub>アルケニル基、C<sub>14</sub>アルキニル基(C<sub>14</sub>アルキル 基、C<sub>14</sub>アルケニル基およびC<sub>14</sub>アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子また はC<sub>14</sub>アルコキシ基により置換されていてもよい)または-(CH<sub>1</sub>) q-R"(q は0または1の整数を表し、R"はハロゲン原子、C<sub>14</sub>アルキル基またはC<sub>14</sub>アル コキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル 基を表す)を表す、請求項5に記載の化合物。

19. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換C1.アルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH,) p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、Ciaアルキル基、Ciaアルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)q-R$ "(qは 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項 5 に記載の化合物。

- 20. R"が非置換 $C_{11}$ アルコキシ基を表し、R"が基R"-(CH<sub>1</sub>) p-O-を表す、請求項19に記載の化合物。
- 21. R"が、水酸基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、それぞれ、水酸基により置換されていてもよいC1.アルキル基により置換されていてもよい)、または基R"-(S) m-(R"は、C1.アルキル基により置換されていてもよい1~4個の窒素原子を含む飽和または不飽和の5員複素環式基、あるいはC1.アルキル基により置換されていてもよい窒素原子および酸素原子から選択される1~2個の異種原子を含む飽和または不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表し、Dが1~4の整数を表す、請求項19または20に記載の化合物。
  - 22. pが1である、請求項19~21のいずれか一項に記載の化合物。
- 23. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、 $C_{11}$ アルキル基により置換されていてもよい1または2個の窒素原子を含む不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表す、請求項19~21のいずれか一項に記載の化合物。
- 24. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、 $C_{11}$ アルキル基により置換されていてもよい1または2個の窒素原子を含む不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表し、pが1である、請求項19~21のいずれか一項に

記載の化合物。

- 25. R"が置換されていてもよいピリジルである請求項23または24に記載の化合物。
  - 26. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換C,アルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH,) p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」アルキル基、C」アルコキシ基、または二トロ基を表し、

R"およびR"のいずれかまたは両方が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキニル基は、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または-( $CH_{1}$ )q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項 5 に記載の化合物。

- 27. R"が非置換 $C_{11}$ アルコキシ基を表し、R"が基R" ( $CH_{1}$ ) p-O を表す、請求項26に記載の化合物。
- 28. R"が、水酸基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、それぞれ、水酸基により置換されていてもよいC…アルキル基により置換されていてもよい)、または基R"-(S)m-(R"は、C…アルキル基により置換されていてもよい1~4個の窒素原子を含む飽和または不飽和の5員複素環式基、あるいはC…アルキル基により置換されていてもよい窒素原子および酸素原子から選択される1~2個の異種原子を含む飽和または不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表し、pが1~4の整数を表す、請求項26または27に記載の化合物。
  - 29. pが1である、請求項26~28のいずれか一項に記載の化合物。
- 30. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、C<sub> $\square$ </sub>アルキル基により置換されていてもよい 1 または 2 個の窒素原子を含む不飽和の 6 員複素環式基を表

- し、mは0である)を表す、請求項26~28のいずれか一項に記載の化合物。
- 31. R"が、基R"ー(S)mー(ここでR"は、C1.アルキル基により置換されていてもよい1または2個の窒素原子を含む不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表し、pが1である、請求項26~28のいずれか一項に記載の化合物。
- 32. R"が置換されていてもよいピリジルである請求項30または31に 記載の化合物。
  - 33. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換C<sub>1</sub>アルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH<sub>1</sub>) p-O-を表し、

R"、R"およびR"が水素原子を表し、

R"がハロゲン原子、C」アルキル基、C」アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"が水素原子を表し、

R"が水素原子以外の基を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{14}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ビリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項 5 に記載の化合物。

- 34. R"が非置換C<sub>1</sub>アルコキシ基を表し、R"が基R"-(CH<sub>1</sub>) p-O-- を表す、請求項33に記載の化合物。
- 35. R"が、水酸基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、それぞれ、水酸基により置換されていてもよいC...アルキル基により置換されていてもよい)、または基R"-(S)m-(R"は、C...アルキル基により置換されていてもよい1~4個の窒素原子を含む飽和または不飽和の5員複素環式基、あるいはC...アルキル基により置換されていてもよい窒素原子および酸素原子から選択される1~2個の異種原子を含む飽和または不飽和の6員複素環式基を表

WO 00/43366 PCT/JP00/00255

- 198 -

し、mは0である)を表し、pが $1\sim4$ の整数を表す、請求項33または34に記載の化合物。

- 36. pが1である、請求項33~35のいずれか一項に記載の化合物。
- 37. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、 $C_{\square}$ アルキル基により置換されていてもよい1または2個の窒素原子を含む不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表す、請求項33~35のいずれか一項に記載の化合物。
- 38. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、C  $_{11}$   $_{11}$   $_{12}$   $_{13}$   $_{14}$   $_{15$
- 39. R"が置換されていてもよいピリジルである請求項37または38に記載の化合物。
  - 40. XがCHまたはNを表し、

R"およびR"のいずれか一方が非置換C<sub>11</sub>アルコキシ基を表し、他方が基R" - (CH<sub>1</sub>) p-O-を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"およびR"がハロゲン原子、C<sub>II</sub>アルキル基、C<sub>II</sub>アルコキシ基、またはニトロ基を表し、

R"およびR"が水素原子を表し、

R"が、 $C_{14}$ アルキル基、 $C_{24}$ アルケニル基、 $C_{14}$ アルキニル基( $C_{14}$ アルキル基、 $C_{14}$ アルケニル基および $C_{24}$ アルキニル基は、それぞれ、ハロゲン原子または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよい)または $-(CH_1)$  q-R"(q は 0 または 1 の整数を表し、R"はハロゲン原子、 $C_{14}$ アルキル基または $C_{14}$ アルコキシ基により置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、またはナフチル基を表す)を表す、請求項 5 に記載の化合物。

- 4 1. R"が非置換C<sub>1</sub>アルコキシ基を表し、R"が基R"-(CH<sub>1</sub>)p-O-を表す、請求項40に記載の化合物。
- 42. R"が、水酸基、アミノ基(このアミノ基の1または2の水素原子は、 それぞれ、水酸基により置換されていてもよいC...アルキル基により置換されて

いてもよい)、または基R"- (S) m-(R"は、CLPルキル基により置換されていてもよい1~4個の窒素原子を含む飽和または不飽和の5員複素環式基、あるいは<math>CLPルキル基により置換されていてもよい窒素原子および酸素原子から選択される1~2個の異種原子を含む飽和または不飽和の6員複素環式基を表し、<math>mは0である)を表し、pが1~4の整数を表す、請求項40または41に記載の化合物。

- 43. pが1である、請求項40~42のいずれか一項に記載の化合物。
- 44. R"が、基R"-(S) m-(ここでR"は、 $C_{11}$ アルキル基により置換されていてもよい1または2個の窒素原子を含む不飽和の6員複素環式基を表し、mは0である)を表す、請求項 $40\sim42$ のいずれか一項に記載の化合物。
- 46. R"が置換されていてもよいピリジルである請求項44または45に記載の化合物。
- 47. 下記からなる群から選択される化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物である、請求項1に記載の化合物:
- (13) N (2 0
- (51) N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(2-モルホリノエトキシ)-4-キノリル] オキシ} フェニル) -N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- (62) N-{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル} -N'-プロビルウレア、
- (117)  $N-\{2-クロロ-4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キナゾリニル) オキシ] フェニル<math>\}-N'-メチルウレア$ 、

WO 00/43366 PCT/JP00/00255

- 200 -

- (119) N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリニル] オキシ} フェニル) -N'-プロピルウレア、
- (135) N-(2-クロロ-4- $\{[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノブロポキシ)-4-キナゾリニル]オキシ} フェニル)-N'-プロピルウレア、$
- $(142) N-(2-000-4-\{[6-x++y-7-(3-2000x)++y), -4-+1000x+y\}$
- (144) N-(2-0-4-(6-x)+2-7-(2-2-x))/(144) N-(2-0-4-4-1)/(142)/(144)/(142)/(144)/(142)/(144
- (145)  $N-[2-クロロ-4-{(6-メトキシ-7-[2-(1H-1, 2, 3-トリアゾール-1-イル) エトキシ]-4-キノリル<math>}$  オキシ)フェニル]-N'-プロピルウレア、
- (146)  $N-[2-クロロ-4-(7-\{[2-(1H-1-イミダゾリル) エトキシ]-6-メトキシー4ーキノリル} オキシ)フェニル]-<math>N$ '-プロピルウレア、
- (148) N  $[2-クロロ-4-(6-メトキシ-7-{[2-(4-メチルピペラジノ) エトキシ] <math>-4$  キノリル] オキシ] フェニル] N' プロピルウレア、
- (149)  $N-(2-DDD-4-\{[7-(2-ヒドロキシエトキシ)-6 Xトキシ-4-キノリル|オキシ\} フェニル) -N'-プロビルウレア、$
- (151) N-(2-クロロ-4-{ $[6-メトキシ-7-(3-モルホリノブロボキシ)-4-キノリル|オキシ}$ フェニル)-N'-プロピルウレア、
- (152) N-[2-クロロー4-(6-メトキシ-7- $\{[3-(4-メチルピペラジノ) プロポキシ]-4-キノリル<math>\}$  オキシ) フェニル]-N ープロピルウレア、
- (153)  $N-[2-\rho \Box \Box -4-(6-) + + + -7-(3-(1 H-1, 2, 3-) + -7-(1 H-1, 3-)$

- (159) N-  $\{2-\rho \Box \Box -4-[(6-)++>-7-\{[5-(1H-1, 2, 3-)+]アゾール-1-1+) ベンチル]オキシ} -4-+ノリル) オキシ] フェニル<math>\}$ -N'-プロビルウレア、
- (160)  $N-[2-クロロ-4-(7-\{[4-(1H-1-イミダゾリル) ブトキシ]-6-メトキシ-4-キノリル<math>\}$  オキシ) フェニル]-N'-プロピルウレア、
- (162)  $N-(2-\rho \Box \Box -4-\{[6-x++>-7-(2-モルホリノエ++>)-4-+ナゾリニル]オキシ} フェニル) <math>-N'-(2,4-ジフルオ \Box フェニル)$  ウレア、
- (163) N- (2-クロロ-4-  $\{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キナゾリニル]オキシ\} フェニル) -N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア、$
- (164)  $N-[2-\rho \Box \Box -4-(6-)++>-7-\{[3-(4-)++)+$ ペラジノ) プロポキシ]-4-+++ゾリニル++> フェニル+>0 フェニル+>0 (2,4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- (165) N-{2-クロロ-4-[(7-{3-[(2-ヒドロキシエチル)(メチル)アミノ]プロポキシ}-6-メトキシ-4-キナソリニル)オキシ]フェニル}-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア、
- (168) N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-モルホリノプロポキシ)-4-キノリル]オキシ} フェニル) -N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- (169) N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-ピリジルメトキシ)-4-キノリル]オキシ} フェニル) -N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア、
- (170) N-[2-クロロー4-(6-メトキシー7-{[2-(1H-1, 2, 3-) -トリアゾールー1-イル) エトキシ]-4-キノリル} オキシ) フェニル]-N

- '-(2、4-ジフルオロフェニル)ウレア、
- (184) N-(2-クロロ-4-{[6-メトキシ-7-(3-ピペリジノプロポキシ)-4-キナゾリニル] オキシ} フェニル) -N'-メチルウレア
- (185) N-(2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-(3-ピペリジノプロポキシ)-4-キナゾリニル] オキシ} フェニル)-N'-エチルウレア、および
- (186) N-(2-クロロ-4-([6-メトキシ-7-(4-ピリジルメトキシ)-4-キノリル] オキシ} フェニル)-N'-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレア。
- 48. 請求項1~47のいずれか一項に記載の化合物またはそれらの薬学的 に許容できる塩もしくは溶媒和物を有効成分として含む、医薬組成物。
- 49. 腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈 硬化症、およびカポジ肉腫からなる群から選択される疾患の治療に使用される、 請求項48に記載の医薬組成物。
- 50. 請求項1~47のいずれか一項に記載の化合物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和物の、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、およびカポジ肉腫からなる群から選択される疾患の治療に使用される薬剤の製造のための使用。
- 51. 請求項1~47のいずれか一項に記載の化合物またはそれらの薬学的 に許容できる塩もしくは溶媒和物の有効量を、薬学上許容される担体と共にほ乳 類に投与することを含んでなる、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾 癖、アテローム性動脈硬化症、およびカポジ肉腫からなる群から選択される疾患 の治療法。
- 52. 請求項1~47のいずれか一項に記載の化合物またはそれらの薬学的 に許容できる塩もしくは溶媒和物を、標的となる血管の血管内皮細胞と接触させ ることを含んでなる、標的となる血管の血管新生を阻害する方法。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00255

A.	CLASS Int.	EFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C07D215/22, 239/96, 401/1: A61K31/47, 31/4725, 31/490	2, 403/12, A61P35/00, 6, 31/517, 31/5355			
Acc	ording to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC			
B.	FIELDS	SEARCHED				
Mir		ocumentation searched (classification system followed				
	Int.		2, 403/12, A61P35/00,			
		A61K31/47, 31/4725, 31/496	5, 31/517, 31/5355			
Doc	umentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched		
Ele		ata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)		
		JUS (STN) STRY (STN)				
	REGI	SIRI (SIR)				
c.	DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Cat	egory*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	A	WO, 96/9264, A1 (THE WELL COME	FOUNDATION LTD.),	1-50		
		28 March, 1996 (28.03.96)	05500 3			
		& EP, 782570, A & JP, 10-5	05600, A			
	A	WO, 97/17329, Al (Kirin Brewer)	y Company, Limited.),	1-50		
		15 May, 1997 (15.05.97)				
		& EP, 860433, A				
	PΧ	JP, 11-158149, A (Kirin Brewer)	y Company, Limited.),	1-50		
		15 June, 1999 (15.06.99) (Fam				
	i					
	-			ļ		
	Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
-	Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	national filing date or		
"A"	docume	nt defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with the	application but cited to		
"E"		red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be		
"L"	date	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone	ed to involve an inventive		
L	cited to	establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the ci	aimed invention cannot be		
"O"	special	reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such			
	means	-	combination being obvious to a person	skilled in the art		
"P"		nt published prior to the international filing date but later priority date claimed	"&" document member of the same patent fa	imily		
Date		ctual completion of the international search	Date of mailing of the international scarce			
	24 A	pril, 2000 (24.04.00)	02 May, 2000 (02.05.	00)		
N1-		oiling address of the ISA/	Authorized officer			
man		ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer			
			4	İ		
Facs	simile No	).	Telephone No.	ł		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00255

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
v
1. Claims Nos.: 51,52 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
The subject matter of claims 51 and 52 relates to a method for treatment of the human body by therapy or operation stipulated in PCT Rule 39.1(iv).
Claims Nos.:     because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims, it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest

国際出願番号 PCT/JP00/00255

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl'C07D215/22, 239/96, 401/12, 403/12, A61P35/00, A61K31/47, 31/4725, 31/496, 31/517, 31/5355

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C07D215/22, 239/96, 401/12, 403/12, A61P35/00, A61K31/47, 31/4725, 31/496, 31/517, 31/5355

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN) REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 WO, 96/9264, A1 (THE WELL COME FOUNDATION LTD.). Α 1 - 5028. 3月. 1996 (28. 03. 96) &EP, 782570, A &JP, 10-505600, A WO、97/17329、A1 (麒麟麦酒株式会社),15.5 1 - 50Α 月. 1997 (15. 05. 97) &EP, 860433, A PΧ JP、11-158149、A(麒麟麦酒株式会社)、15.6 1 - 50月. 1999 (15. 06. 99) (ファミリーなし)

#### □ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 24.04.00 国際調査報告の発送日 02.05.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3491

#### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00255

第1禰 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について代
成しなかった。
1. X 請求の範囲 <u>51,52</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
PCT規則39.1(iv)に規定される「手術又は治療による人体の処置方法」に該当する。
2. 前球の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加鬻査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。